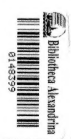
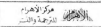


# الورَاثة البشرة الخاضروالمستقب

الأستاذة الدكنورة سامية التمتامي







## الورَاثة البشرية الحاضروالمستقبل

الأستاذة الدكلوة سيامية التمتامي

الطبعة الأولى ١٤١٦ هـ – ١٩٩٦ م

جميع حقوق الطبع محفوظة

الناشر": مركل الأهرام للترجمة والنشر مؤسسة الأهرام - شارع الجلاء - القاهرة تليقون : ٥٧٨٦٠٨٣ - فاكس : ٩٧٨٦٨٣٣

### المحتويات

| الصفحة |  |  |
|--------|--|--|

| ٥   | ملعة   | =  |
|-----|--|----|
| ٧   | القصـــل الأولى : الوراثة البشرية : تعريفها وتطورها  |    |
| •   | الفصل الشائى: العامل الوراثى وطرق انتقاله من جيل     |    |
| 44  | إلى آخر  |    |
|     | القصل الشالث : طرق وراثة الصفات الطبيعية والأمراض    |    |
| ٤١  | الوراثية   |    |
| 11  | المفصل السرابع : أمثلة لبعض الأمراض الوراثية         | Π. |
| 19  | القصل الخامس : الاستشارة الوراثية والوصايا العشر     |    |
| ٧٥  | القصل السادس: بعض الأمراض الرراثية الشائعة           |    |
| ١٠٣ | الفصل السابع: أمراض يمكن اكتشافها في حديثي الولادة . |    |
|     | الفصل الشامن: اكتشاف الأمراض الوراثية والتشوهات      |    |
| 111 | الخلقية في الجنين                                    |    |
| ۱۲۳ | الفصل التاسع : الهندمة الوراثية والأمراض             |    |
| ۱۳۵ | الم احد  |    |

#### مقسدمية

#### بسم الله الرحمن الرحيم

قَالَ رَبِّ آشَرَحْ لِي صَــَـَّدِي ۞ وَيَسِّرِ لِى أَصْرِى ۞ وَآحَمُلُلْ عُقَــدَةً مِّن لِسَــانِي ۞ يَفْقَهُواْ فَــوْلِي ۞ صدى الله العظيم (سورة عله)

فى فترات مختلفة من حياتى العملية فى حقل الوراثة البشرية فى مصر ، ومنذ عودتى من أمريكا عام ١٩٦٦ ا بعد حصولى على الدكتوراه فى هذا التخصص الطبى الجديد -خاصة بعد ما قمت بتأليف مرجع عالمى عن و وراثة تشرهات اليد و تم نشره فى الولايات المتحدة الأمريكية ، ويوجد فى مكتبة كل عالم وراثة اكلينيكية فى العالم ، كثيرا ما فكرت فى تقديم كناب عن الوراثة البشرية للقارىء العربى حتى تصل إليه المعلومات الأساسية لهذا العلم ، الذى اعتبر المعرفة فيه على جانب عظيم من الأهمية ، وذلك لأنها تمس صحة كل فرد ، حيث إن العوامل الوراثية هى أساس تكوين الإنسان ، والتى تتحكم فى توارث صفاته من جيل إلى جيل ، مواء كانت هذه الصفات طبيعية أو مرضية توارث صفاته من جيل إلى جيل . معواء كانت هذه الصفات طبيعية أو مرضية ( أمراض وراثية ) . وكثيرا ما أسعدنى تقديم بعض المعلومات المبسطة عن الموضوع فى وسائل الإعلام المختلفة .

ولكن لم تتح لى الفرصة لسرد أقكارى كاملة فى صورة كتاب ، إلا عندما طلب منى ذلك مركز الأهرام للترجمة والنشر . ولم أتردد فى قبول هذا العرض ، لأنه كثيرا ما راودننى هذه الفكرة ولم أكن أعرف كيف أحولها إلى واقع ملموس . وأحسست أنى على وشك تحقيق أمنية غالية . وتضرعت إلى الله أن يعيننى على أداء هذه المهمة الشاقة والمسئولية الجسيمة ، لنقل المعلومة الدقيقة وإيصالها بعد تبسيطها القارىء ، خاصة أن المرضى كثيرا ما يسألوننى عن معانى الكلمات التى أردها لهم مثل : ما هى الوراثة ؟ وما هى الكروموسومات ، والفرق بينها وبين الجينات ؟ ولماذا يعتبر زواج الأقارب ضارا ؟ وقد تكاثرت الأسئلة فى الآويرة وتتوعت ، وخاصة بعد ظهور طرق الهندسة الوراثية ، وزيادة استخداماتها فى جميع مجالات الحياة ، حتى أصبح ؛ علم الوراثة الجزيئية ، هو علم الحاضر والمستقبل وتكنولوجيا القرن ألمعادى والعشرين . ولهذا اعتبرت هذا الكتاب ضرورة ملحة ومهمة عاجلة أرجو من الله أن يوققنى فى أدائها بنجاح ، حتى يمكن للمعلومات الواردة به أن تسهم فى الإقلال من حدوث الإعاقة لأسباب وراثية ، وهو غاية ما أنشده ما حبانى الله من علم .

والله ولمى التوفيق .

#### القصل الأول

الوراثة البشرية : تعريفها وتطورها

#### نبذة عن تاريخ وتطور علم الوراثة هي الكائنات المختلفة

مندل ووراثة الصفات :

تعتبر قوانين مندل للورائة من أهم أسس هذا العلم في جميع الكائنات. وقد بنبت هذه القوانين على أساس تجارب الراهب المورافي ( التشيكي ) جريجور مندل وملاحظاته على توارث سبع صفات متصادة في نبات بسلة الأزهار ، مندل وملاحظاته على توارث سبع صفات متصادة في نبات بسلة الأزهار ، وهي صفات خاصة بالبغور و الأزهار . مثلا البغور المستديرة الملساء أو الممجدة ، والنباتات الطويلة أو القصيرة ، ولون الأزهار البنفسجي أو الأبيض ، وهكذا . وقد قام مندل في كل تجربة من تجاربه بتهجين أنواع البناتات التي تختلف في كل صفة على حدة ، وعمد إلى تلقيح النباتات من البيل الأول بعضها ببعض ثم قام بدراسة صفات الجيل الثاني . وقد لاحظ في تجاربه أنه بالنسبة لكل صفة تماما أحد الوالدين من البيل السابق . فمثلا البيل الأول تشابه في هذه الصفة تماما أحد الوالدين من البيل لسابق . فمثلا عند تهجين نبات طويل مع نبات قصير ، كان كل نتاج هذا البيل نباتا طويلا . وذلك لأنها سائدة ، والصفات التي لا تظهر في هذا البيل بأنها مثلجية ( مختفية ) . وذلك لأنه عندما قام بناقيح البيل الأول ( النباتات الطويلة ) ذاتيا ، ظهرت الصفات التي اختفت المن الجيل الأول بنسبة محددة وهي ٣ : ١ . أي ظهر على الربع الصفة من الجيل الأول بنسبة محددة وهي ٣ : ١ . أي ظهر على الربع الصفة من الجيل الأول بنسبة محددة وهي ٣ : ١ . أي ظهر على الربع الصفة

الأخرى ( القصر ) ، وبذلك ثبت أن الربع صفات متنحية وأن ثلاثة الأرباع صفات سائدة . وقد أكدت هذه التجارب أن الصفات يتحكم فى ظهورها على الأقل عاملان لتحديد صفة واحدة ، وأن كل فرد ينقل للجيل الثانى واحدا فقط من هذين العاملين ، وأن الصفة التى تنقل من جيل إلى جيل إنما يكون انتقالها بمحض الصدفة ، وقد بنيت على هذه الملاحظات ثلاثة قوانين مهمة للوراثة وهي :

١ - قانون التجانس: وهو أنه إذا تم النزاوج بين فردين كل منهما متجانس في الصفات الوراثية ولكنه يختلف عن الآخر ، فإن نتاج الجبل الأول يكون متجانسا في المظهر ولكنه هجين في العوامل الوراثية ( الجيئات أو المورثات ) . بمعني آخر ، إن العوامل الوراثية لا تندمج ولكنها تنتقل منفصلة من جيل إلى آخر . ويتوقف ظهور الصفات على طبيعة الصفة إذا كانت سائدة أو منتحية .

٧ - قانون التفرقة: وهو مبنى على أن كل صفة لدى أى فرد يحددها عاملان ورائيان متناظران في نفس المكان من أزواج الكروموسومات، وواحد فقط من هذين العاملين ينتقل من كل من الوالدين لكل طفل متوقفا على تفرقة أزواج الكروموسومات في الانقسام ( الميوزى ) .

٣ - قاتون الانفصال العشوائي: وهو مبنى على أن كل عامل وراثى (جين) ينفصل عن العامل الوراثى الآخر المناظر له ليتم انتقاله من الوالدين إلى أطفائهما بطريقة عشوائية لا نتوقف على انتقال أي عامل وراثى آخر. (وهذا في الواقع غير مطلق حيث إن الجينات الموجودة قريبة جدا من بعضها البعض تنتقل معا من جيل إلى جيل، وهو ما يعرف وبظاهرة الارتباط).

وجدير بالذكر أن الراهب التثبيكي جريجور مندل استغرق في تجاربه على نبات بسلة الأزهار ٧ سنوات من عام ١٨٥٦ إلى ١٨٦٣ : وقد أنت هذه التجارب ونتائجها التي ألقاها في صورة محاضرة في اجتماع جمعية الطبيعيين عام ١٨٨٧ إلى قلب النظريات السائدة في ذلك الوقت رأسا على عقب محيث كان يعتقد أن الصفات الوراثية تنتقل بالامتزاج وليست منفردة.

وقد كان مندل محظوظا لأنه انتقى لتجاربه صفات يتحكم فى كل منها عامل وراثى واحد وليست متعددة العوامل . ولو أن الصفات المنتقاة كانت متعددة الجينات أو تورث بطريقة معقدة ( مثل صفة تثبيت النيئروجين من التربة ، أو مقاومة الآفات ) لما توصل مندل إلى قوانين الوراثة التى يعرفها العالم الآن .

لكنه من ناحية أخرى كان مىيى، الحظ حيث إنه رحل عن دنيانا قبل ١٦ عاما من الاعتراف الدولى بأن القوانين الوراثية التي أعيد اكتشافها عام ١٦ وامسلة ثلاثة علماء من ثلاث دول مختلفة ( هواندا وألمانيا والنمسا ) وتم تسمينها باسم مكتشفها مندل ، هى من أهم الاكتشافات العلمية على مر المصور ... ا

#### الأسس الفيزيقية للوراثة :

بعد إعادة اكتشاف قوانين مندل الوراثية ، تصاربت افتراضات العلماء بخصوص مكان العوامل الوراثية وكيفية انتقالها من جيل إلى آخر ، وكان العالمان شليدن وشوان قد توصلا في عام ١٨٣٩ إلى أن وحدة بناء الكائنات الحية هي الخلية ، وهي بمثابة قالب الطوب الذي تبنى به جدران البناء . كما لوحظ أن كل خلية تحتوى على نواة ، وأن كل نواة تحتوى على أجسام رفيعة خيطية الشكل ملونة . وقد لاحظ العالم فلمنج في ١٨٧٧ وجود هذه الأجمام الرفيعة ( الكروموسومات ) في نواة الخلية . وفي عام ١٩٠٣ افترح العالمان وولتر ستون وتيودور بوفاري - كل على حدة - نظرية وجود العوامل الوراثية على هذه الأجمام الملونة في الخلية هو الذي يفسر قوانين مندل للوراثة .

#### التجارب على نبابة الفاكهة (الدروسوفيلا):

بينما كانت معظم التجارب الوراثية تجرى على النباتات ، بدأ العالم كاسل في عام ١٩٠٥ هذه التجارب على المملكة الحيوانية باستخدام ذبابة الدر وسوفيلا لما تتمتع به من مزايا عديدة بالنسبة لدار مي الوراثة . وأهم هذه المزايا أنه يسهل تربيتها في المعامل ، وأن الأنثى تضع الآلاف من البيض خلال فترة حياتها ، وأنه في الإمكان دراسة من ٢٠ إلى ٢٥ جيلا من أجيال الدروسوفيلا خلال عام واحد ( دراسة ٢٥ جيلا في الإنسان تتطلب ٢٥٠ عاما على الأقل ! ) . هذا بالإضافة إلى أن كروموسومات بعض أنسجة الدروسوفيلا مثل الغدد اللعابية ليرقات الدروسوفيلا هي أكبر الكروموسومات حجما ببن الكاننات الحية .

وقد حصل العالم توماس هنت مورجان على جائزة نوبل عام ١٩٣٣ لنتائج تجاريه التي أثبتت أن الكرومومومات هي التي تحمل الجينات الوراثية . وتوالى حصول علماء الوراثة على جائزة نوبل عن دراساتهم على مختلف الكائنات الدقية أو هذا التكريم المتلاحق يؤكد أهمية هذه الاكتشافات لتطور علم الوراثة عبر المنين . ويجدر بنا استعراض أمماء بعض العلماء الذين حصلوا على جائزة نوبل في الفسيولوجي والطب منذ بدء تبلور علم الوراثة حتى ١٩٩٣ ، والذين كان لإسهاماتهم أبلغ الأثر في تطور هذا العلم :

جدول (١) قائمة بالطماء الحاصلين على جائزة د نويل ، لاكتشافاتهم في علم الوراثة حتى عام ١٩٩٣

| الإكتشاف   | أسبم العسالم                                 | السنة     |
|--|--|-----------|
| طبيعة العوامل الوراثية وارتباطها                         | توماس هنت مورجان                             | 1977      |
| بالكروموسومات، وسميت وحدة                                |  |           |
| الارتباط بين الجينات باسمه (تسمى                         |  |           |
| سنتی مورجان ) ِ .  |  |           |
| لاكتشافه أن الأشعة السينية تسبب                          | هيرمان جوزيف موار                            | 1987      |
| طغرات وراثية .   |  |           |
| لاكتشافاتهم في مجال التغيرات                             | جورج بيدل ، ادوارد نائم وجوشوا ليدريرج       | 1904      |
| الوراثيـة البيوكيميائيـة والتسزاوج                       |  |           |
| الجنسى في البكتريا .                                     | 1.1  | 1909      |
| لدراسة التركيب الكيميائي الأحماض النووية ودن أو، ورن أو، | آرثر كورنبرج وسيفيرو أوشوا                   | 1707      |
| التوويه ددن ١٠١١ درن ١٠٠. الاكتشاف التركيب الدقيق الحمض  | جيمس واطسون وفرانسيس كريك                    | 1937      |
| التوري د د ن أ : (DNA) .                                 | جیمتان واهندون وارستین دریت<br>وموریس ویلکنس | , , , , , |
| تنظيم عمل الجينات .                                      | وموريس وينطس فرانسوا جاكوب وجائك مونود       | 1970      |
| ,  | واودری اوف                                   | , , , , - |
| تطبيق شفرة الجينات .                                     | روبرت هوئلي وجوبايند خورانــا                | 1974      |
| 5  | ومارشال نيرنبرج                              |           |
| العلاقة بين الغيروسات السرطانية                          | ريناتو دنبيكو وهوارد تيمين ودافيد            | 1970      |
| والحمض النووى ددن أ ، (DNA) .                            | بالثيمور                                     | l i       |
| اكتشاف الإنزيمات التي نقطع الحمض                         | ويليام آرير وداتييل نائسانس،                 | 1474      |
| النووى (DNA) .   | وهاميلتون مميث                               |           |
| التحكم الوراشى فى الاستجابة                              | باروج بيناسراف وجورج سئل                     | 194+      |
| المناعية .   | وجان دوسیه                                   |           |
| الجينات المتنقلة أو القافزة .                            | باربارا مكلينتيك                             | 1945      |
| مستقبلات الخلايا لمرض زيادة                              | مايكل براون وجوزيف جولدشتين                  | 1940      |
| الكولمسترول الوراثي .                                    |  |           |
| الأوجه الورائية للأجسام المناعية .                       | تونيجاوا سوسومو                              | 1944      |
| دراسة الجينات المسرطنة .                                 | مایکل بیشوب و هار واد فارموس                 | 1989      |
| الجينات المنقسمة .                                       | ريتشارد روبرتس وفيليب شارب                   | 1995      |
| L  | <u> </u>                                     |           |

#### تاريخ علم الوراثة البشرية

يُعرَّف علم الوراثة البشرية على أنه علم دراسة الاختلاقات في الإنسان مبواء كانت هذه الاختلاقات طبيعية أو مرضية . وبالرغم من أن الدراسات العديدة أثبتت أن و الحمض النووى و أو المادة الوراثية و د ن أ و "DNA" واحدة في جميع الكائنات الحية بدنا من الفيروسات إلى الإنسان ، فإن الاختلاقات واضحة بين كل كائن وآخر . كما أن الصفات الوراثية في الإنسان لا يمكن دراستها من خلال المقارنة المباشرة بأى كائن آخر . ولكن يمكن القول بصفة عامة إن دراسة الوراثة في الكائنات الأخرى أوضحت أسس وراثة الصفات في الإنسان ، وبالرغم من استحالة إجراء تجارب وراثية على البشرية هي الإنسان نفسه . وبالرغم من استحالة إجراء تجارب وراثية على الإنسان ، فإنه أمكن التغلب على المعوقات التجريبية بفضل سهولة دراسة تفاصيل التغيرات في الإنسان سواء كانت هذه التغيرات طبيعية أو مرضية . وهكذا أصبحت نتائج الدراسات الوراثية على الإنسان من أهم إنجازات علم الوراثة البشرية المهم القارىء عند قراءة هذا الكتاب فإن لعلم الوراثة البشرية آثارا وعما سيلمس القارىء عند قراءة هذا الكتاب فإن لعلم الوراثة البشرية آثارا عميقة ، اجتماعية وسياسية ، بالإضافة لآثاره الصحية التي لا جدال فيها .

#### وراثة صفات الإنسان عبر التاريخ:

قد يندهش القارىء إذا علم أن تصجيل الأمراض الوراثية بدأ منذ آلاف السنين ، وهى حقيقة تؤكدها رسومات وتماثيل قدماء المصريين مثل تمثال أسرة القرم و سنب ، الموجود ضمن مقتنيات المتحف المصرى ( شكل ١ ) . كذلك لوحظ انتقال بعض الصفات الواضحة وراثيا مثل زيادة عند أصابع اليد إلى ست أصابع بدلا من خمس . فقد مبجل العالم موييرتياس من برلين في عام ١٧٥٠ ( أى قبل اكتشاف مندل لقوانين الوراثة ) انتقال صفة زيادة عدد الأصابع من فرد إلى آخر في أجيال متتابعة من نفس العائلة بنسبة إذا تم حسابها لتطابقت مع نسبة وراثة الصفات السائدة (أي ٥٠٪) .



شكل (١): تمثأل أسرة المقرم ، سنب ، ( المنحف المصرى بالقاهرة ) ويعتبر أول تسجيل لمرض وراثى وكذلك اشجرة العائلة ، حيث تظهر الزوجة (طبيعية ) والزوج ( المقرم سنب ) وأطفالهما ( الأسرة الخامسة : ٢٥٩٣ - ٢٥٢٣ قبل الميادد ) .

كما تم وصف مرض سبولة الدم ( الهيموفيليا ) في الذكور وانتقاله عن طريق الإناث ( وهي طريقة التوارث المرتبط بالجنس ) في ثلاث عائلات في منطقة نيو إنجلاند منذ عام ١٨٠٣ . كما ينصح « التلمود » بتجنب إجراء عملية « الطهارة » الذكور إذا كان لهم إخوة أو أخوال مصابون بسبولة في الدم ، ووصف طبيب الرمد السويمىري هورنز في عام ١٨٧٦ ، وراثة عمى الألوان بطريقة الارتباط بالجنس . كما أكد جوزيف آدمز عام ١٨٤١ تكرار ظهور الأمراض في الأبناء لوالدين طبيعيين ، وخاصة إذا كانا يمتان لبعضهما بسلة قرابة . وبهذا يكون آدمز هو أول من أشار إلى خطورة زواج بسلة قرابة ، وعرض نتائج هذه الأبحاث في الجمعية الطبية الأمريكية في عام ١٨٥٧ . ( وربما يكون هذا أحد أسباب وضع قانون في الولايات المتحدة الأمريكية بمنع زواج الأقارب ) .

وبعد إعادة اكتشاف قوانين مندل للوراثة في عام ١٩٠٠ ، لاحظ و فارابي ، وراثة الأصابع القصيرة بطريقة سائدة . وفسر طبيب الأطفال جارود في ١٩٠٨ وراثة مرض و الأكابتنيوريا ، – وهو اختلال وراثى بيوكيميائى – على أنه مرض وراثى متنحى . وأثبت العالمان توماس هنت مورجان ، وويلسون في عام ١٩١١ أن أمراض سيولة الدم وعمى الألوان هي أمراض متنوية مرتبطة بالجنس .

وفى عام ١٩٠٥ لاحظ العالم ويلسون أثناء دراسته للكروموسومات التي تظهر فى نواة الخلية أثناء انقسامها التي استخدم فيها الميكروسكوب، وجود الكروموسومات فى أزواج متماثلة، لكنه كان يصادف فى بعض الأحيان كروموسوما مفردا لا يصاحبه كروموسوم آخر يماثله. وكان هذا أساس اكتشاف الكروموسومات الجنسية "xy"، و "y"، وفى ذلك الوقت كان الاعتقاد السائد أن عدد كروموسومات النواة فى الخلية الجمدية للإنسان هو ٤٨ وليس ٤٠ كروموسوما كما هو معروف الآن.

وقد اكتشف العالمان تجيو وليفان عام ١٩٥٦ أن العدد الصحيح لكروموسومات الإنسان في الخلية الجمدية ٤٦ وليس ٤٨ كروموسوما. ويعتبر هذا الاكتشاف من أهم الأسس التي اعتمدت عليها الاكتشافات المتتالبة في علم الوراثة البشرية . وتلى ذلك اكتشاف العالم لوجون أن تغيرا في الكروموموم رقم (٢١) ليصبح ثلاثيا يدلا من زوجيا ، هو السبب في ظهور الطفل المنغولي . ويبلغ حاليا عدد الأمراض الناتجة عن اختلال الكرومومومات حوالي ألف مرض ، وخاصة بعد اكتشاف طرق التحزيم الحديثة لصباغة الكرومومومات ، وتلاها استخدام طرق الحمض النووي في صباغة الكرومومومات (FISH) ويذلك أصبحت اختلالات الكرومومومات ( في العدد والشكل ) الممكن تشخيصها لا تعد ولا تحصى .

وحديثا أثبتت الدراسات أن بعض الأمراض الوراثية سببها اختلال كروموموم موجود في سيتويلازم الخلية وليس داخل النواة. وهذا الكروموسوم خارج النواة موجود في الميتوكوندريا ( إحدى مكونات السيتويلازم) ولهذا توجد قائمة تسمى و أمراض الميتوكوندريا ، أشهرها نوع من العمى الوراثي ينتج عن ضمور العصب البصرى.

وبتوالى الاكتشافات الأمراض الوراثية وطرق توارثها بدأ العالم الأمريكى الدكتور فيكتور ماكيوزيك الذى يعتبره العالم و أبو الوراثة البشرية ، - وكان لى شرف الدراسة تحت إشرافه - في تمجيل جميع الأمراض الوراثية وذلك منذ أوائل الستينات . ومع الزيادة المطردة في وصف الأمراض الوراثية تم نقل هذا السجل على الكمبيوتر ، ويصدر حاليا في جزءين كبيرين يعاد طبعهما كل علمين . كما يتوافر هذا السجل على هيئة قرص مدموج (CD ROM) بتم استحداث المعلومات فيه يوميا ، ويمكن الإطلاع على هذه المعلومات عن طريق شبكات الاتصال الالكترونية (OMIM) . وقد بلغ عدد الأمراض الوراثية المسجلة حتى الآن حوالي ، ، ، ، مرض .

جدول ( ٢ ) تسلسل لأهم الاكتشافات في الوراثة البشرية

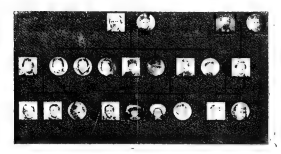
| علقات في الوزالة الجنوب   | ., (                       |        |
|---|----------------------------|--------|
| الاكتشـــاف   | أسم العبالم                | السنة  |
| ممنح بعض العبودب البيوكيميائية في الأطفال   | <i>جٹری</i>                | 1931   |
| حديثي الولادة باستخدام نقط دم على ورق نشاف .  |                            |        |
| أحد الكروموسومين "X" غير نشيط وراثيا .  | مارى ليون<br>دونىالد .     | 1971   |
| إجراء أول أشعة فوق صوتية للجنين لاكتشاف   | دوقالد .                   | 1978   |
| نشوهاته .   |                            |        |
| أول تشخيص أثناء الحمل بدراسة كروموسومات   | ہرج ، ستیل                 | 1977   |
| السائل الأمنيوسي .  |                            |        |
| تحدید مکان أول عامل وراثی طی  | وَيُسَ ، جرين              | 1117   |
| الكروموسومات الجسدية .  |                            |        |
| رؤية الكروموسوم "٧٠" المشع في الخلايا .   | زى ، كاسېرسون              |        |
| أمكان منع مرض عدم توافق فصطة الدم ،،Rh''  | كلارك                      | 147.   |
| (العامل الريصيي) .  | كاسبرسون                   | 14V.   |
| دراسة الكروموسومات بطريقة التحزيم .<br>تصنيع أول جين في أنبوية الاختبار .             | خورانا                     |        |
| تصنيع أون جين عن طبويه المحتبار .<br>استخدام كمية الألفا فيتوبروتين في دم الأم كدليل  | سورت<br>بروك               |        |
| على بعض أمراض الجنين .  | -3.54                      |        |
| اكتشاف العلاقة بين بعض الأمراض وفصائل   | نراز اک <b>ی</b>           | 1975   |
| الأنسجة "HLA" .   |                            |        |
| تصنيع هورمون النمو باستغدام طرق الهندسة   | ايتاكورا                   | 1477   |
| الوراثية .  |                            | 1      |
| اكتشاف مناطق مميزة في الحمض النووي  | کان                        | 1974   |
| ددن أ؛ "DNA"، أول تشخيص لمرض  |                            |        |
| ورائى ( أنيميا الخلايا المنجلية ) باستخدام مارق                                       |                            | ;      |
| الحمض التووى .  |                            |        |
| ولادة أول طفل أنابيب .  | ادوارد ، ستييتو            |        |
| تصنيع الإنسولين الآدمي بطرق الهندسة<br>الوراثية .                                     | جوديل                      | 1,14,1 |
|   | جيفرى                      | 1940   |
| اكتشاف مسبر لتحديد بصمة الحمض النووى .<br>طريقة تفاعل سلسلة إنزيم البوليميريز "PCR" . | جیدری<br>سایکی             | 1940   |
| سريف طاعي مست وريم البوليفيرير المرام .<br>بدء تحديد خريطة الجينات في الإنسان .       | مجموعة من العلماء الدوليين | 1444   |
| بعد أول علاج بالجينات في الإنسان .  | روزنبرج، أندرسون، بليز     |        |
| 10-7-18 11-16- 120-C-1  |                            |        |

#### تخصصات علم الوراثة البشرية:

يعتبر عثم الوراثة البشرية من أحدث العلوم الطبية ، حيث بدأ الاهتمام به أولخر الخمسينات عندما تم الوصول إلى العدد الصحيح للكروموسومات في الخلية الجسدية للإنسان (٢٠٠ كروموسوما) في عام ١٩٥٦، وتمت معرفة أن اختلال الكروموسومات يسبب أمراضا وراثية - وكان أول مرض تم اكتشاف أن مبيبه زيادة في عدد الكروموسوم رقم ٢١ هو مرض و الطفل المنغولي ، (مرض و داون ،) ، وكان ذلك عام ١٩٥٩. ومنذ ذلك الوقت بدأ علم الوراثة البشرية في الازدهار حتى وصل الى ما هو عليه الآن ، علم المستقبل ، وخاصة بعد استخدام طرق الهندمية الوراثية التي أضافت التخصصات الوراثية البشرية تخصصا جديدا ، وهذه التخصصات المختلفة أماسها الطرق البحثية المستخدمة التشخيص المرض الوراثي ، وموف الناولة فيما ولي طبقا لتسلسل استخدامها :

1 - (الوراثة الاكلينيكية: ويُحتص هذا الفرع بالفحص الاكلينيكي الدقيق لمختلف أجزاه الجسم بدءا بملامح الوجه متضمنة العينين والأنف والفم والرأس ( وراثة الأسنان ) والشعر ثم الرقبة والأطراف والصدر والظهر والقلب والبطن والجهاز التناسلي والجهاز الحركي ( مشتملا على العظام والعصلات ) والأعصاب والجهاد . ويدعم الفحص الاكلينيكي بالمقابيس، ومقارنة هذه المقاييس في المرض بمثيلتها في الأصحاء . والقائمون على هذا التخصص من الأطباء الحاصينين على درجة الماجمئير في أحد فروع الطب الاكلينيكية مثل طب الأطفال أو الأمراض الباطنة ... الخ مما يؤهلهم لدرامة الاكتوراه في الوراثة البشرية التي تمنحها حاليا بعض الجامعات المصرية .

ويسبق الفحص الاكلينيكي الدقيق الحصول على تاريخ مفصل للمائلة (شكل ٢) ورسم لشجرة هذه العائلة بدنا بالمريض ثم إخوته ثم والديه ثم الأعمام والأخوال ، والجدود للأم والأب ، ويلى ذلك السؤال عن أى مرض وراثى في العائلة مشابه لحالة المريض أو يختلف عنها في أى عضو أو جهاز من أجهزة الجسم ، وكذلك السؤال عن سن الوالدين وعما إذا كانا بمثان لبعضهما بصلة قرابة وما درجة هذه القرابة ، ثم الاستفسار عن فنرة الحمل وما إذا كان قد صاحبها ظهور أى مضاعفات أو تعرض للأشعة أو العدوي أو تناول أى أدوية أو كيماويات .



شكل ( ٢ ): رسم لشجرة المعائلة حيث تمثل الإناث بدوائر والنكور بمريعات . يمتل أفراد كل جيل نفس المستوى الأفقى ، ويجتل أبناء كل زوجين مستوى أفقيا آخر . ويصل بين كل زوجين غط أفقى بتفرع من منتصفه خط واحد رأسي يتفرع بدوره إلى خطوط أخرى تمثل الأبناء . أما الزوجان الإقارب فيصل بينهما خطان بدلا من خط واحد . هل يمكنك عزيزى القاريء رسم شجرة عائلتك ؟

ويتم تسجيل جميع هذه المعلومات في ملف خاص بالمريض . ويمكن حفظ هذه المعلومات في الكمبيوتر المرجوع إليها مع كل متابعة ، أو عند والادة طفل جديد في الأمرة ، أو عند زواج أي فرد آخر من أفرادها .

وبعد الفحص الاكلينيكي ودراسة التاريخ العائلي قد يتمكن الطبيب

المتخصص في الوراثة الاكلينيكية من تشخيص المرض وتقديم الإرشاد الوراثي ، أو قد يلجأ التحويل المريض لزملائه في تخصصات الوراثة البشرية الأخرى لإجراء تحالل محددة بناء على التشخيص المبدئي . وبعد الحصول على نتائج التحاليل يصل الطبيب إلى التشخيص الدقيق الذي يمكنه من تقديم الإرشاد الوراثي . ويتضمن هذا الإرشاد إحاطة والذي المريض بتطور المرض وطرق معالجته واحتمال نكرار نفس المرض في أطفالهما الآخرين مستقبلا ، وإمكان اكتشاف المرض في الجنين في أثناء الحمل التالي وفي أي مرحلة من مراحل الحمل والطريقة المثلى لذلك ، واحتمال أن يكون أفراد آخرون في الأمرة حاملين لنفس المرض وطرق التأكد من ذلك حتى يمكن تجنب ولادة أطفال آخرين لنفس الأمرة مصابين بالمرض .

ولهذا بمكن تلخيص الدور الذى يقوم به الطبيب المنخصص فى الوراثة الاكلينيكية فى أنه يمارس ، فن ، التشخيص ، ومنع ومعالجة الإصابة بالأمراض الوراثية ، وتقديم الإرشاد الوراثي .

٧ - الوراثة الخلوية: ويختص هذا الغرع بدراسة التغيرات في الخلية التي توضح تركيبها الوراثي مثل دراسة كروماتين الجنس ( ا بار ) و "٢") في عينة من الغشاء المخاطي المبطن للفم ، حيث تؤخذ على طرف و "٢") في عينة من الغشاء المخاطي المبطن للفم ، حيث تؤخذ على طرف و تفحص بالميكروسكوب بعدمة مكبرة زيئية ، ويمكن بهذه الطريقة معرفة الجنس: فإذا كان المجمم و بار ، موجودا فإن الغرد أنثى ، وإذا كان و بار ، غير موجود ولكن بوجد الجمم "٣" فإن الغرد نكر . وتوجد اختلالات مرضية كثيرة في التكوين الجنسى للغرد منتعرض لها لاحقا .

والدراسة الأخرى المهمة لهذا التخصص هى دراسة الكروموسومات فى مزارع من خلايا الدم أو الجلد أو السائل الأمنيوسى المحيط بالجنين أثناء الحمل ، أو من خلايا بذل النخاع ( من عظمة الحوض مثلا ) أو من الجنين المجهض . ويستغرق إجراء هذا التحليل فترة لا نقل عن أسبوع حيث يجب زراعة الخلايا في مزارع معقمة خارج الجسم ودراسة الكروموسومات في الخلايا أثناء انقسامها ، ثم تعالج هذه الخلايا بطريقة معينة ويتم صباغتها بطرق متخصصة حتى يمكن دراسة تفاصيل أي تغيرات في تركيب أو عدد الكرومومومات لا تعنى دراسة الجينات الوراثية كما يعتقد البعض خطأ ، لأن الكروموسومات في كل خلية جمعية عددها ٤٦ كروموسوما فقط ، ويمكن رؤيتها بالفحص الميكرومكوبي بالتكبير إلى ١٠٠٠ ، ولا يمكن رؤيتها بالمحص كل خلية مده الجينات الوراثية في كل كل خلية مده الجينات الوراثية في كل كل خلية مده الجينات الوراثية في كل خلية مده ولي المكرومكوب ولكن كل خلية بالميكرومكوب ولكن

وحديثا تم التوصل إلى تحاليل أدق للكرومومومات باستخدام مجمات الحمض النووى حيث يمكن صباغة جينات محددة بألوان معينة والكشف عنها على الكرومومومات ، كما يمكن صباغة كل كروموموم بلون معين وبذلك يمهل دراستها بمجرد النظر تحت المبكروسكوب لتحديد الاختلالات في العدد والتركيب .

كما تم حديثًا الاستعانة بالكمبيوتر فى دراسة الكروموسومات باستخدام برامج معينة ، ولكن يجب أن يقوم بها متخصصون فى هذا العلم لتحديد العيب الموجود بدقة .

وطرق الوراثة الخلوية يمكن أن يقوم بها كل المتخصصين في العلوم البيولوجية ، ويجب عرض نتائجها غلى الطبيب المتخصص في الوراثة الاكلينيكية نتقيم الإرشاد الوراثي الصحيح كما مبق أن أوضحنا .

٣ - الوراثة البيوكيميائية: وتختص بدرائنة التغيرات البيوكيميائية فى المسوائل البيولوجية خاصة الدم والبول، وذلك للكشف عن كثير من الأمراض الوراثية البيوكيميائية التى تؤثر على التمثيل الغذائي ( الأيض) للبروتيناتم والكربوهيدرات ( النشويات ) والدهون والإحماض العضوية والدهنية، وكذا

دراسة الإنزيمات ( الخمائر ) في خلايا الدم أو الأنسجة ودراسة الهورمونات · والهيموجلوبين .

والواقع أن الاضطرابات البيوكيميائية متعددة وتؤثر في كل وظائف الجميم وخاصة الجهاز العصبي ، وتمبيب كثيرا من الوفيات في الأطفال حديثي الولادة ، أو تصبيهم بتخلف عقلى أو أنيميا أو سيولة في الدم أو نقص في المناعة يظهر على شكل الإصابة بعدوى متكررة لا يمكن علاجها إلا بنقل الدم بصورة متكررة . وينتج عن هذه الاضطرابات أيضا فيء متكرر أو نهجان أو تشنجات لحديثي الولادة تنتهى بتدمير الجهاز العصبي ، أو أمراض تخزين غذائي تمبيب تضغما في الكبد والطحال وأنيميا شديدة وتشوهات في عظام الأطراف والعمود الفقرى ، ويعضها لا يظهر إلا بعد من عام أو أكثر .

ويجب توافر تجهيزات متخصصة غالية الثمن وأفراد مدربين على استخدامها حتى يمكن تشخيص هذه الأمراض بدقة . وهذا من الأهمية بمكان حيث إن بعض هذه الأمراض يمكن علاجها مبكرا ومنع حدوث مضاعفاتها ، وبالتالى يمكن إتقاذ حياة الأطفال حديثى الولادة المصابين بها . وفى بعض هذه الأمراض أيضا يمكن اكتشاف حاملى المرض من خلال فحص المقبلين على الزواج ، والكشف عن الإصابة بين الأجنة أثناء فترة الحمل أو بين حديثى الولادة ، وذلك بإجراء تحاليل محددة لكل منهم ميرد نكرها فيما بعد .

٤ - الوراثة الجزيئية البشرية: وهى تختص بدراسة الحمض النووى. د نأ ؛ (DNA) وهو المادة الوراثية ، وذلك لمعرفة التركيب الطبيعي لها أو وجود أى تغيرات في التركيب . وتعرف الطرق التي يمكن بواسطنها لراسة تركيب الحمض النووى ، بتكنولوجيا الهندسة الوراثية ؛ ، وهي أحدث تخصمص في علم الوراثة عامة ، وأمكن الاستفادة منها إلى أقصى حد حاليا في التشخيص الدقيق لبعض الأمراض الوراثية في المصابين وحاملي المرض والأجنة قبل الولادة . كما يمكن تحديد الإصابة بالمرض الوراثي قبل ظهور أعراضه إذا كان المرض من النوع الذي يظهر في سن متأخرة ( مثل مرض أعراضه إذا كان المرض من النوع الذي يظهر في سن متأخرة ( مثل مرض

هنتنجتون) . كذلك يجرى استخدام هذه الطرق في تحديد مواقع الجينات على الكروموسومات لرمم خريطة الجينات في الإنسان . وتم استخدام هذه التكنولوجيا في تحضير هورمونات من أصل آدمي باستخدام بكتريا القولون مثل هورمون الإنسولين وهورمون النمو ، وجار استخدامها حاليا لملاج بكتريولوجية وبيوكيميائية باكتشاف الإنزيمات الحديثة التي يمكن بواسطتها تقطيم الحمض النووى و د ن أ ، (DNA) في مواقع محددة ، وكذلك بتحديد المجسات أو المسابر المشمة وغير المشعة وباستخدام تكنولوجيا و تفاعل سلسلة إنزيم البوليميريز PCR ، الذي يمكن بواسطته مضاعفة كمية الحمض سلسلة إنزيم البوليميريز PCR ، الذي يمكن بواسطته مضاعفة كمية الحمض النووى المستخلص من أي نسيج آدمي مثل خلايا الدم أو بصيلات الشعر أر الغثياء المخاطي المبطن الفم لإجراء التحاليل المتخصصة التي تحدد الجين

#### القصل الثاني

#### العامل الوراثی ( الجین ) وطرق انتقاله من جیل إلی آخر

#### الحمض النووى هو مادة الوراثة :

تم التعرف على أن الحمض النووي هو مادة الوراثة منذ عام ١٩٢٨ عندما لاحظ العالم جريفيث أن البكتريا المسببة للالتهاب الرئوي هي نوعان : نوع أملس ( ناعم ) ونوع خشن ، وأن كل نوع من هذين النوعين لا ينتج في مزرعة البكتريا إلا نوعا يماثله ، فالأملس لا ينتج إلا نوعا أملس والخش لا ينتج إلا نوعا خشن . وقد قام جريفيث بتجربة بسيطة ، قام فيها بغلى محلول يحتوى على بكتريا ناعمة لقتلها ثم مزج هذا المحلول بمزرعة تحتوى على بكتر با خشنة حية ، فلاحظ أن بعض البكتريا الخشنة تحول إلى بكتريا · ناعمة بتأثير محلول البكتريا الناعمة المقتولة . وعند تكاثر هذه البكتريا الناعمة الجديدة لوحظ أن نسلها يحمل نفس الصفة الناعمة وأنه فقد تماما الصفة الخشنة . وقد تم نفسير نتائج هذه التجربة على أن التركيب الوراثي للبكتريا الخشنة اكتمب التركيب الوراثي للبكتريا الناعمة ، عن طريق ، مادة ، كانت موجودة في البكتريا الناعمة وهي حية وبعد قتلها بالغلى ، وأن محاول هذه و المادة و أكسب البكتريا الخشنة صفة النعومة . وتم التعرف بعد ذلك على هذه و المادة ، بو اسطة عالمين آخرين هما آفري و مكلويد من مؤسسة رو كغلار بأمريكا عام ١٩٤٤ . وعرفت هذه المادة على أنها الحمض النووي (أي حمض نواة الخلية ) . وتلت هذه التجربة تجارب أخرى عديدة أهمها على الفير وبيات ، أثبتت جمعها أن الحمض النووي و د ن أ ، (DNA) هو مادة الحياة ، وأنه يحمل الصفات الوراثية التى تنسق جميع العمليات الحيوية فى الخلية التى هى أساس جمنم كل كائن حى .

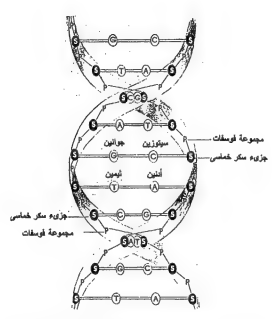
#### تركيب الحمض النووى ، د ن أ ، :

تم اكتشاف التركيب الجزيئي للحمض النووى عام ١٩٥٣ حيث وضع العالمان واطمون وكريك نموذجا لتركيب حمض الده دن أه يسمى اللولب المزدوج (شكل ٣). وقد نالا عن هذا النموذج جائزة نوبل الطب والفسيولوجيا عام ١٩٦٢، ويتألف جزىء الده دن أه من شريطين يلتفان حول بعضهما على هيئة سلم مزدوج، أي أنه سلم حازوني يتكون والدرابزين و فيه من متنابعات الفوسفات والمسكر وتتكون درجات السلم من ارتباط قاعدتين نيتروجينيتين و التنابع المحدد للقواعد النيتروجينية على شريط الده دن أه هو سبب اختلاف كل جين عن الآخر ، ويطلق على هذا التنابع و الشفرة الوراثية و .

ويقوم جزىء الـ د د ن أ ، داخل الخلية بوظيفتين أساسيتين هما :

ا – إمداد الخلية بالمعلومات الضرورية لبناء البروتينات عن طريق د الشفرة الوراثية ، التى يحويها ، والتى تنقل من النواة بواسطة الحمض النووى الربيوزومات فى سيتوبلازم النووى الربيوزومات فى سيتوبلازم الخلية حيث بتم تكوين البروتين . وهذه الشفرة هى رسالة أو خطة بناء الأحماض الأمينية التى تدخل فى بناء بروتين الخلية وتتحكم فى كل العمليات البيولوجية لها طبقا لتعليمات جزىء الدد ن أ ، ، وبالذات تتابع القواعد النيتروجينية فيه .

٧ - يتضاعف جزىء الـ و د ن أ و ذاتيا بدقة شديدة ، ويدون أى أخطاء ، حيث إن هذه الصفة هي أساس استمرار حياة الخلية من خلية الأخرى داخل الجسم ومن جيل الآخر . وإذا حدث أى خطأ في تضاعف جزىء الـ و د ن أ ، في أى قاعدة من قواعده النيتروجينية ، تحدث و طفرات ، جينية ، أى تظهر صفات وراثية جديدة لم تكن موجودة أصلا .



شكل ( ٣ ): رسم بوضح التركيب الكيميائي لجزىء الحمض النووي (DNA): عيث يتكون الشريطان الخارجبان ( درابزين السلم الحقوق ) من سلسلة تتوالى فيها مجموعات المؤسفات (٣) وسكر الديسوكسي ريبوز (5). وتتكون درجات السلم بين الدرابزين من اتصال القواعد النيتروجينية: الانتين (A) دائما مع الشومين (T) ، والجوانين (G) دائما مع السيتوزين (C) .

وجدير بالنكر أن الـ و د ن أ ، لا يمكن رؤيته داخل نواة الخلية بالفحص الميكروسكربي العادى ، وهو موجود داخل الكروموسومات والتي يمكن دراسة المايكروسكوب الضوئي باستخدام العدسة الزيتية . ولكن تتم دراسة الـ و د ن أ ، بطرق بيوكيميائية (وسيتم تناول ذلك تفصيلا في فصول تالية) .

ویمکننا تبسیط المعلومة اذهن القاری ، فنقول إنه إذا تم فرد الـ د د ن أ ، الموجود فی أی خلیة من خلایا الإنسان فسیبلغ طوله مترین ، ولكن لا بقاس الموجود فی أی خلیة من خلایا الإنسان فسیبلغ طوله مترین ، ولكن لا بقاس الـ د د ن أ ، بالمتر ولكنه یقاس بما یسمی بالكیلو بیز ( "Kilo Base "KB") هیث حیث یحتوی كل كیلو بیز علی ۱۰۰۰ قاعدة نیتروجینیة . و تم تقدیر طول محمض الـ د د ن أ ، فی خلیة الاتسان بحوالی ۳ ملایین كیلو بیز تشتمل علی محمض الـ د د ن أ ، فی خلیة الاتسان بحوالی ۳ ملایین كیلو بیز تشتمل علی و هی الشفرة الوراثی ، و و كل عامل وراثی تحدد ثلاث قواعد نیتروجینیة بین و وقد تم تقسیم الكروموسومات باستخدام طرق تحضیر و صباغة حدیثة بین و و د تم م ، و فی حالة صباغة الكروموسومات بطریقة الی مناطق عرضیة أو ، و حزم ، و فی حالة صباغة الكروموسومات بطریقة یكون عدد الحزم ( المناطق العرضیة ) فی الكروموسومات حوالی دفیقة یكون عدد الحزم ( المناطق العرضیة ) فی الكروموسومات بطریقة علی ۱۰۰ حزمة حیث تحتوی كل حزمة علی ۵۰ جینا و كل جین پحتوی علی حوالی ۵۰ كیلو بیز من الـ و د ن آ ، .

وزيادة في التبسيط، يمكننا تشبيه نواة كل خلية جسدية في الإنسان بكتاب مكون من ٤٦ جزءا ، كل جزء منها يمثل أحد الكروموسومات الـ ٤٦ التي تشتمل عليها النواة . ويحتوى كل جزء من هذا الكتاب على صفحات بها ملايين الكلمات ، وكل كلمة هي عبارة عن شغرة مكونة من ثلاثة حروف تحدد تركيب أحد الأحماض الأمينية التي هي أساس تركيب بروتينات الخلية ، وتغيير أي حرف من حروف هذه الكلمات يؤدي إلى تكوين كلمة أخرى ، أي حمض أميني آخر . ويرث كل فرد منا ٢٣ جزءا من هذا الكتاب من أمه ، وما يناظر نفس المعدد من أبيه . وهكذا تنقل الكلمات ( أو العوامل الوراثية ) عن طريق أجزاء الكتاب من كل من الأب والأم مناصفة بينهما . . !

وبذلك يمكن القول بأن 1 الغلية 1 الجسدية للإنسان هى 1 أصغر مصنع بيولوجى 1 من صنع الله تعالى ، يديره شريط الـ 1 دن أ 1 الذى تحمله الكروموسومات فى نواة الخلية .

#### الكروموسومات ( الصبغيات ) حاملات المادة الوراثية

كما مبدق أن تكرنا فإن المادة الوراثية ( العمض النووى ١ دن أ ، ) نوجد داخل نواة الخلية وتنخل في تركيب الكروموسومات ( الخيوط الملونة الموجودة داخل النواة ) . ويتراوح حجم الكروموسوم الواحد بين جزء من الميكروين إلى ١٠٠٠ ميكرون ، ويمكن رؤية الكروموسومات بفحص الخلايا الميكروممكوب المادى بعدمة تسمى العدمة الزيتية وبقوة تكبير ١٠٠٠ مرة . والكروموسومات توجد في جميع خلايا الإنسان التي فيها نواة ، نذلك لا توجد في كرات الدم المحمراء لأنها لا تعتوى على نواة ولكنها توجد في كرات الدم البيضاء لوجود نواة فيها . ويمكن دراسة الكروموسومات بمبهولة في الخلية المتناء انقسامها وبالذات في طور الميتافيز ( ستتناول ذلك عند الحديث عن الاتقسام الميتوزى ) . وفحص الدم هو أسهل طريقة المدراسة الكروموسومات ، ولكن يمكن أيضا دراستها في أنسجة أخرى مثل الجلد ونخاع العظم وخلايا الجنين في السائل الأمنيوسي ( السائل المحيط بالجنين) .

وعدد الكروموسومات ثابت فى كل جنس ، ففى نبابة الفاكهة بيلغ ؟ أزواج ، بينما يصل إلى ٢٣ زوجا فى الإنسان . وهذه الكروموسومات ( ٢٦ كروموسومات ) فى الخلية الجسدية للإنسان تم تقسيمها إلى ٣٣ زوجا ، كل زوج منها يضم كروموسومين متماثلين تماما . وتسمى أزواج الكروموسومات من رقم ١ إلى رقم ٢ ٢ د بالكروموسومات الجسدية ، . والزوج رقم ( ٢٣ ) ( الكروموسومات الجسدية ، شمائلين فى الكروموسومات البرديم ( ٢٠٠ ) . ( أكروموسومات الأنثى ( شكل ٤ - أ ) ، ومختلفين فى الذكر ( ٢٠٪ ) ( شكل ٤ - أ ) ، ومختلفين فى الذكر ( ٢٠٪ ) ( شكل ٤ - ب ) .

وأحد الكرومومومين في كل زوج تمت وراثته من أحد الوالدين . على سبيل المثال ، أحد كروموسومين الزوج رقم (١) موروث من الأم ، والكروموسوم الآخر المماثل له بَماما موروث من الأب ، وهكذا الحال في جميع الكروموسومات الجمدية الـ ٢٢ الأخرى .



شكل ( ءُ - أ ) : خريطة الكروموسومات في الأشي . يشهر السهمان إلى الكروموسومون الجنسيين (X X) ، وفي الجزء العلوى من الشكل صورة الكروموسومات كما تظهر علا الفحص بالعسة الزيتية الميكروسكوب الضوئي العادي ويقوة تكيير ١٠٠٠ مرة .

ولا نختلف الكروموسومات الجمدية بين الذكر والأنثى . أما بالنصبة لزوج الكروموسومات الجنمية ، فإن الأم دائما تورث أبناءها الذكور والإناث أياً من كروموسومية "X" ، أما الأب فيورث كروموسوم "X" أو كروموسوم "Y" . ولهذا فإن الابن الذكر يحصل دائما على كروموسوم "X" من أمه مثل الأنثى نماما ، ولكنه يحصل على الكروموسوم "Y" من أبيه . أما الابنة فتحصل على كروموسوم "X" آخر من الأم . فتحصل على كروموسوم "X" آخر من الأم . وهنا يهمنا تأكيد أن عدد كروموسومات الخلية ثابت في كل من الأنثى والذكر ، وهر ٣٢ زوجا من الكروموسومات ، منها ٢٢ زوجا هي الكروموسومات الجسدية المتشابهة في الذكر ووالأنثى . ويكمن الاختلاف بين الجنسين في الدور جرقم (٣٣) ( الكروموسومات الجنسية ) حيث تكون "XX" في الأنثى ( مختلفين في الذكر ومتشابهين في الأتشى ) .

#### شكل الكروموسومات وتركيبها:

كما هو موضح في الشكلين (٤ - أ) و (٤ - ب) ، فإن الكروموسومات عند دراستها بالميكروسكرب ترى متقاربة من بعضها لأنها تكور في محور الخلية المنقسمة ، ثم بعد تصويرها يتم قص الصور وترص بطريقة معينة متفق عليها علميا تسمى وكاريوتيب ، حتى يمكن فحص الكروموسومات بدقة ودراسة أجزائها الدقيقة . ويمكن حاليا بواسطة طرق الصباغة الحديثة بالتحزيم نقسيم الكروموسومات عرضيا إلى حزم صغيرة لونها فاتح أو غامق تبعا للطريقة المستخدمة في صباغة الكروموسوم.

التركيب الطبيعي للكروموسومات: يتكون الكروموسوم من عدد ٢ كرومانيد (خيوط طولية) يضمها السنترومير(٥). وهذا السنترومير يقسم كل كروموسوم إلى نراع قصيرة ونراع طويلة، وعند وصف الكروموسومات فإنها تقسم إلى مجموعات تبعا لطولها وموقع السنترومير:

<sup>( \* )</sup> جزء من الكروموسوم مسئول عن تنظيم حركته في أثناء انقسام الخلية .



شكل (  $3 - \mu$  ) : خريطة الكروموسومات فى المكر . لاحظ الكروموسومين الجنسيين (X ) والسهم المألى الكروموسوم (X) والسهم المألى إلى الكروموسوم (X) والسهم المألى إلى الكروموسوم (X) .

□ المجموعة (A): وتشمل ثلاثة كرومومومات من رقم (١) إلى (٣).
وهى كرومومومات طويلة، ويقع المنتزومير فى الوسط فى
الكروموسومين (١) و (٣)، أما فى كروموسوم (٢) فالمنتزومير بيعد
نوعا ما عن الوسط وله ذراع قصيرة واضعة.

- المجموعة (B) : ونشمل الكروموسومين (٤) و (٥) ، وهما طويلان والسنترومير قريب من الوسط .
- المجموعة (C): وتشمل الكزوموسومات من رقم (٦) إلى (١٢) ، وهي متوسطة الطول والمنتزومير قريب من الوسط.
- □ المجموعة (D): تشمل الكروموسومات من (۱۳) (۱۰)، وهي متوسطة الطول والسنترومير قرب طرف الكروموسوم.
- المجموعة (Ξ): تشمل الكروموسومات (۱٦) (۱۸)، و في قصيرة،
   والسنترومير قريب من وسط الكروموسوم.
- المجموعة (٣): تشمل الكروموسومين (١٩) و (٢٠) ، وهما قصيران والسنترومير في الوسط.
- المجموعة (G): وتشمل الكروموسومين (۲۱) و (۲۲) ، وهما قصيران
   والسنترومير قرب طرف الكروموسوم .
- □ الكروموسومات الجنمية "X"، "Y": يتبع الكروموسوم "X" في
   الطول المجموعة (C) ويتبع الكروموسوم "Y" المجموعة (G).

ولإجراء فحص للكرومومومات تؤخد عينة دم من الوريد حجمها من ٣ ٢ ملابلتر في حقنة معقمة بها كمية قليلة جدا من سائل الهيبارين ليمنع الدم
من التجلط ، وذلك حتى يمكن فصل كرات الدم البيضاء . يلى ذلك زراعة
كرات الدم البيضاء بإضافتها إلى محاليل لزراعة الخلايا ، وتوضع في أنابيب
تنشط انقسام الخلايا في المرزعة ، كما تضاف مادة الكولشيسين حتى يتم جمع
أكبر كمية من خلايا الدم البيضاء أثناء انقسامه في الطور الميتوزى . ثم يتم
حصر هذه الخلايا التي تمت زراعها بعد إضافة محلول مغفف حتى ينفجر
جدار الخلايا ويمكن رؤية الكروموسومات . ويتم فرد الخلايا على شرائح
زجاجية نظيفة وتجفف ثم تتم صباغتها بمواد تصبغ الحمض النووى حتى يمكن
زوية الكروموسومات عند الفحص بالميكرومكوب . ويتم عد وفحص ، على

وتقص ثم ترص في مجموعات ( الكاريوتيب ) حتى يسهل دراستها والوقوف على أي اختلالات في المعدد أو التركيب تكون مسئولة عن ظهور بعض الأمراض الوراثية ، وحديثا يجرى الاستعانة بالكومبيوتر في الدول المتقدمة لإجراء هذه الدراسة مما يتيح فحص أكبر عقد ممكن من الخلايا ، ويقوم الكرمبيوتر بمهمة العد والمضاهاة فقط ، بينما ينبغي أن يقوم الإنسان بنفسه برص الكرومومومات على شاشة الكومبيوتر وتحديد وتشخيص اختلالاتها ،

#### الإختلالات العدبية والشكلية للكروموسومات:

سبق أن تكرنا أن الكروموسوم هو الذى يحمل الجينات أو العورثات ( تحمل أى منطقة من مناطق الكروموسوم حوالى ٥٠ جينا ) لذلك فإن أى المقتلال في العدد أو التركيب الطبيعي لأى من الكروموسومات الـ ٤٦ التي تضمها كل خلية من خلايا الإنسان يؤدي إلى تشوهات تصبب أجزاء مختلفة من الجسم أو تخلف عقلى . وتتناسب شدة هذه التشوهات مع حجم الكروموسوم ـ أو أى جزء منه ـ الذى حدث فيه الاختلال ، وكذلك موقع ونوعية الاختلال . لذلك تعتبر دراسة الكروموسومات بإجراء التحليل المحدد لها ، من أهم الدراسات التي ينبغي أن يخضع لها كل من يعانى من تخلف عقلى أو تشوهات في أجزاء مختلفة من جسمه .

وفيما ولى عرض سريع لأنواع هذه الاختلالات فى الكروموسومات ، علما بأنها تحدث عامة فى حوالى ٠,٠ فى المائة من المواليد و ٥٠ فى المائة من حالات الإجهاض الطبيعية لأن الكثير من هذه الاختلالات مميت للجنين .

#### (أ) الاختلالات العدبية للكروموسومات:

نتمثل فى حدوث زيادة أو نقص فى واحد أو أكثر من الكروموسومات الد ٤٦ ، وتسمى هذه الحالة ، الأنيوبلويد ، . وإذا حدثت زيادة فى واحد من الكروموسومات أصبح العدد الكلى ٤٧ كروموسوما بدلا من ٤٦ ، وأشهر مثل

لذلك هو حدوث زيادة في الكروموسوم رقم (٢١) مما يسبب مرض و داون : المعروف و بالطفل المنفولي ؛ .

وإذا حدث نقص فى أحد الكروموسومات فإن العدد الكلى يصبح 60 كروموسوما بدلا من ٤٦ . وأشهر مثل لذلك هو مرض : نيرنر ، الذى ينتج عن نقص كرومومموم جنسى ، فيصبح التكوين الكروموسومى للخلية : ٤٤ كروموسوما جسنيا + ولحد كروموسوم "X".

وبينما لا يستمر الجنين في الحياة عادة إذا فقد أيًّا من الكروموسومات الد ٤٦ باستثناء الكروموسوم الجنسي ( مثل ما يحدث في مرض تيرنر ) فإن زيادة الكروموسومات تنتج عنها ولادة أطفال أحياء ولكن مشوهون . وقد ذكرنا من قبل أن زيادة الكروموسوم رقم (٢١) ينتج عنها الطفل المنغولي ( مرض داون ) ، أما زيادة الكروموسوم رقم (١٣) فينتج عنها طفل مصاب و بمرض باتو ، ، وزيادة الكروموسوم رقم (١٨) ينتج عنها و مرض إدوارد ، ، وكلها أمراض تحدث تخلفا عقليا وتشوهات في مختلف أعضاء الجسم .

ويعتبر الإنجاب فى سن متأخرة لدى السيدات ( أكبر من ٣٥ سنة ) من أهم أسباب زيادة عدد الكرومومومات فى الأطفال .

#### (ب) الاختلالات الشكلية للكروموسومات:

#### وأهم هذه الاختلالات ما يلى :

1. Virialita: وهي انتقال أحد الكروموسومات من مكانه ليلتصق بكروموسوم آخر داخل خلايا الجسم ومنها البويضة أو الحيوان المنوى . وفي هذه الحالة يكون عدد الكروموسومات في خلية الغرد الذي يحمل هذا الانتقال هذه الحالة يكون عدد الكروموسومات في خلية الغرد الذي يحمل هذا الانتقال بالإضافة للكروموسوما . وعند انتقال هذا الكروموسوم الملتصق إلى الجيل التالى في ظهور مرض بين الأبناء . وأشهر مثل لانتقال الكروموسومات هو انتقال الكروموسوم مرقم ( 11) ليلتصق بالكروموسوم رقم ( 11) . وفي هذه الحالة الكروموسوم عدد الكروموسومات في الغرد ٥٤ كروموسوما ، لكنه يحمل الأغيرة يصبح عدد الكروموسومات في الغرد ٥٤ كروموسوما ، الكنه يحمل غير أن أطفاله يصابون بمرض و داون s . وبالرغم من أن عدد الكروموسومات في الطفل المصاب هو s كروموسوما ، فإن هناك في الواقع زيادة في الكروموسوم و مقم ( 11) ) ( لأنه توجد نصخة أخرى من الكروموسوم رض و داون s . والطفل المنغولي ) .

ولهذا كان من الضرورى إجراء تحليل لدراسة الكروموسومات في أى طفل مصاب بمرض و داون و (الطفل المنغولي) ، وكذلك دراسة الكروموسومات في باقى أفراد أسرته خاصة والديه . وإذا كان الطفل مصابا بهذا النوع من الاختلال التركيبي يجب أيضا إجراء هذا التحليل لإخوته الحاليين ، ولأى من إخوته في المعتقبل أثناء فترة الحمل (بدراسة مزارع السائل الأمنيومي المحيط بالجنين) .

ومن أشهر انتقالات الكروموسومات فى الأمراض السرطانية انتقال جزء من الذراع الطويلة للكروموسوم رقم (٢٢) ليلتصق بالذراع الطويلة للكروموسوم رقم (٩) في مرض اللوكيميا المزمنة ، ويسمى هذا الانتقال و بكروموسوم فيلادلفيا » .

٧ . تقص جرّع من الكرهموسوم: من أشهر حالات نقص جرّه من الكروموسوم رقم (٤) ، الكروموسوم هو نقص جرّه من الذراع القصيرة للكروموسوم رقم (٤) ، وينتج عنه مرض و وولف هيرشهورن ، وهو أيضا نوع من التخلف المقلى تصاحبه تشوهات في الجسم . ومن الأمثلة الأخرى ، نقص جرّه من الذراع القصيرة للكروموسوم رقم (٥) ، وينتج عنه مرض و عواء القط ، لأن صوت بكاء الطفل حديث الولادة يصبح كعواء القط . وهو أيضا مرض يصاحبه تخلى وصغر في حجم الرأس عند الولادة .

والحالتان السابقتان مجرد مثلين لعديد من الأمراض الناتجة عن نقص فى أى جزء من أجزاء أى من الـ ٤٦ كروموسوما . وقد تكون الأجزاء الناقصة من الكروموسومات متناهية الصغر بحيث لا يمكن الكثف عنها بالفحص الميكرومكوبى ، ولكن بدراسة الحمض النووى لهذه الأجزاء .

٣ - القلاب جزء من الكروموسوم: وقد يحدث في أى من الكروموسومات الجسدية أو الجنسية . والشخص الذي يوجد فيه هذا التغير بالكروموسومات لا تظهر عليه غالبا أي أعراض مرضية ، ولكنه قد ينقل بعض اختلالات في تركيب الكروموسومات إلى أطفاله تنتج عنها تشوهات ، أو قد تصاب زوجته بإجهاض متكرر .

٤ - الكروموسوم الحلقى: وينشأ هذا الاختلال فى الشكل نتيجة نقص جزء من الكروموموم فى كل من طرفيه ، فيلتصق الطرفان ويصبح شكل الكروموموم حلقيا (مثل الخاتم) بدلا من الشكل الطولى المعتاد .

وهناك عديد من الأمراض الوراثية سبيها هذا النوع من الاختلال الكروموسومي في أي من الكروموسومات الجسدية أو الونسية .

٥ ـ التكرار الكروموسومي : يظهر هذا النوع من الاختلال الكروموسومي

نتيجة لتكرار أى جزء من أجزاء الكروموسوم فى ذراعه الطويلة أو القصيرة . والأثر الوراثى الناجم عن هذا يماثل الأثر الناشىء عن زيادة عدد الكروموسومات ، حيث تحدث فى الحالتين زيادة فى المادة الوراثية . ومن أكثر الأمثلة انتشارا ، الزيادة فى جزء من الكروموسوم رقم (٩) مما يؤدى إلى تشوهات فى الجسم وتخلف عظى .

٢ ـ الكروموسوم فو الفراعين المتساويتين ( الأيزوكروموسوم ) : وينكون . من كروموسوم نراعاه متساويتان في الطول وفي المحتويات الوراثية . وينتج هذا الكروموسوم من انقسام سنترومير الكروموسوم عرضيا بدلا من طوابا أثناء تضاعف الكروموسومات في انقسام الخلية الميتوزى . وبذلك ينتج كروموسومان أحدهما يتكون من الذراعين الطويلتين والآخر يتكون من الذراعين القصيرتين ، بدلا من كروموسومين متماثلين تماما . ويبقى فقط الكروموسوم الذي يحتوى على المسترومير ، أما الكروموسوم الآخر فيفقد في مراحل انقسام الخاية .

والتأثير الوراثى للأيزوكروموسوم هو التأثير الناشىء عن كروموسوم غير طبيعى حيث تتضاعف فيه المادة الوراثية للذراع المكررة وتقل فيه المادة الوراثية للذراع الناقصة . ومن أشهر أمثلته الأيزوكروموسوم "X" ، وهو أحد أنواع تغيرات الكروموسومات التي تصاحب مرض تيرنر .

# انقسام الخلايا الجسدية والجنسية واتحادها لتكوين أول خلية في الجنين

تتبع أهمية معرفة انقسام الخلية من أن الاختلالات فى عند أو تركيب الكروموسومات تنتج أساسا من عيوب أثناء انقسام الخلية الجسدية أو الجنمية ، خاصة عند توزيع الكروموسومات أو نسخها .

وليس هنا مجال التطرق إلى تفاصيل علمية خاصة بمراحل انقسام الخلايا ،

ولكن ما نود تأكيده هو أنه يوجد نوعان من الاتقسام أحدهما يحدث فى الذلايا الجمدية والآخر فى الخلايا الجنسية ( الجرثومية أو التناملية أو الجاميطية ) لكل من النكر والأنثى . وأهم الاختلافات بينهما :

## انقسام الفلايا الجسدية (الميتوزى):

تتكون أنسجة الإنمان من ملايين من الخلايا الجمدية . ومعظم هذه الغلايا تمنمر في الانقمام بعد الولادة ما عدا خلايا المخ ، فهي نادرا ما ننقسم . وانقمام الخلايا الجمدية هو الذي يسبب استمرار تجديدها ، مثلا خلايا النخاع العظمي الذي يجدد رات الدم وخلايا الجلد العميقة التي تمنمر في الائتمام طوال الحياة ، حيث تنقسم خلية الجلد مرة كل ثلاثة أو أربعة أيام . وقد حسب أنه خلال فترة حياة الإنمان تنقسم كل خلية من خلايا جسمه حوالي ١٠ آلاف مرة . ومن هنا كانت أهمية ألا تحدث اختلالات في انقمام الخلايا ، حيث إن هذه الاختلالات تؤدي إلى ظهور السرطان .

ويمر انقسام الخلايا بعدة مراحل ، أهمها مرحلة انقسام الكروموسومات داخل نواة الخلية وتوزيعها . علما بأنه في هذه المرحلة يتم تضاعف كمية الحمض النووى د د ن أ ، (DNA) وعدد الكروموسومات بحيث إنه بعد أن يكتمل انقسام الخلية بالتساوى ، تظل كل خلية جمسية معتفظة بالكمية الأصلية للحمض النووى وبالعدد الأصلى الكروموسومات وهو ٤٦ كروموسوما . وبذلك يكون العدد النهائي للكروموسومات بعد انقسام الخلية هو ٤٦ كروموسوما .

# الانقسام الاختزالي في الخلايا الجنسية ( الميوزي ) :

نتمثل أهمية هذا الانتسام في أن عدد كروموسومات الخلايا الجسدية يختزل فيه إلى النصف نماما . ويبدأ هذا الانتسام في خلايا الخصية التي نفرز الحيوانات المنوية في الذكر وفي خلايا المبيض التي تصنع البويضة في الاثنى . وتعر هذه الخلايا في تكوينها بثلاث مراحل:

- في المرحلة الأولى تكون كل خلية محتوية على كل الكروموسومات الني توجد في الخلية الجسدية ، أي ٤٦ كروموسوما ، بما فيها اثنان مسئولان عن تحديد جنس الجنين .
- □ فى المرحلة الثانية يجرى الانقسام الاختزائى بأن يتجمع كل زوج متماثل من الكروموسومات فى خط استواء الخلية ، ثم ينفسل كل كروموسوم عن مثيله حيث ينتج بعد الانقسام خليتان تحتوى كل منهما على نصف العدد الأصلى من الكروموسومات ، ولكن ممثل فيها كل الكروموسومات من رقم (1) إلى رقم (٢) بالإضافة إلى كروموسوم واحد من الكروموسومات الجنسية "٣٤، أو "٣٠، (إذا كانت الخلية لذكر ) على أساس أن النصف الآخر من الكروموسومات سيتم الحصول عليه من الخيلة الجنسية من الزوج الآخر (خلية المبيض أو البويضة ) التي تحترى على ٢٢ كروموسوما يحدد الصفات الجمدية + كروموسوم "X" دائما .

ويسمى هذا الانقسام و بالانقسام الميوزى الأول و ، ويتضمن ظاهرة مهمة للغاية ، وهي تبادل الصفات الوراثية بين أزواج الكروموسومات المتماثلة الموروثة من الأم ومن الأب . ويذلك يصبح التكوين الوراثي للخلية الجنسية الناتجة من الانقسام الميوزى الأول مختلفا عن التكوين الوراثي للخلايا الناتج منها قبل انقسامها ، أي لا يقتصر الاختلاف على مجرد احتواء الخلية الجنسية على نصف عدد الكروموسومات . وهذا من أهم أسباب اختلاف التكوين الوراثي تكل كروموسوم من جيل لآخر .

يلى الانقسام المبوزى الأول « الانقسام المبوزى الثانى ، ، وهو يشبه الانقسام المبتوزى حيث تتشأ من كل خلية خليتان تحتوى كل منهما على عدد من الكروموسومات مماثل الموجود فى الخلية التى بدأت منها ، ولكنه نصف العدد الأصلى المكروموسومات فى الخلية الجسدية . أى أن ناتج الانقسام المبوزى من الكروموسومات فى كل خلية جنسية هو ٢٣ كروموسوما : ٢٢ كروموسوما : ٢٢ كروموسوما . ٢٠ كروموسوما .

وبهذا فإن كل خلية جمدية فى الخصية ينتج عنها فى النهاية ؟ خلايا يحنوى كل منها على نصف العدد الأصلى للكروموسومات ، حيث تشتمل على ٢٢ كروموسوما جسديا + كروموسوم ""X" أو كروموسوم ""Y" . وتكوّن كل خلية حيوانا منويا قادرا على إخصاب البويضة .

أما في المبيض فكل خلية جمدية تنتج عنها في النهاية ؛ خلايا يحتوى كل منها أيضا على نصف العدد الأصلى للكرومومومات ، أي يحتوى على ٢٧ كروموموم "٣٠" . وثلاث من بين هذه الخلايا الأربع ، تسمى و خلايا قطبية ، وهي لا يتم تخصيبها ، بينما خلية واحدة هي التي يمكن تخصيبها بالحيوان المنوى لتكوين البويضة المخصبة أو والزيجوت ، ( أول خلية في تكوين الجنين ) والتي تنقسم بالانضام الميوزى حتى يصل عدد خلايا الجنين عند ولائته إلى حوالى ٢٠٠ ألف مليون

#### الاختلاف بين عملية الانقسام الميوزي في الذكر والأنثى :

عند الوصول لمن البلوغ تحدث عملية الانقسام الاختزالي في خلايا الخصية في الذكر ، وهي عملية مستمرة تستغرق حوالي شهرين ( 18 يوما ) وتنتج عنها ملايين الحيوانات المنوية يوميا ( حوالي ، ٢٠ مليون حيوان منوى في القذفة الواحدة للنكر ) . بينما يبدأ حدوث الانقسام الميوزي الأول لخلية المبيض في الأثنى في أثناء تكوينها في الشهر الثالث من النامو الجنيني ، ويستكمل أول انقسام ميوزي يوم خروج أول بويضة من المبيض في فترة البلوغ ( في سن ١٢ منة في المتوسط ) وتستكمل بعد ذلك كل أربعة أسابيع خلال فترة التبويض . وبهذا نولد الأنثى وبها مخزون من عدد معين من البويضات تستهلك خلال فترة حياتها الإنجابية والتي تحدث خلالها الدورة الشهرية ، أي منذ من البلوغ ( حوالي ١٢ منة ) إلى سن اليأس أو انتهاء التبويض ( حوالي ٥٠ منة ) .

وقد تكون زيادة فترة و تخزين و البويضة عند إنجاب الأم في سن متأخرة

(أكثر من ٣٥ سنة) هي أحد أسباب سوء توزيع الكروموسومات عند انقسامها مما يزيد من فرص حدوث الاختلال العندى للكروموسومات ، كما يحدث في مرض دداون ، ( الطفل المنغولي ) .

كما أن كثرة الانقسامات فى الكروموسومات وما عليها من شريط العمض النووى (DNA) على مدى عمر الرجل تؤدى إلى حدوث طفرات وراثية حين يحدث خطأ و مطبعى ، فى أحد النيوكلوتيدات فيستبدل بنيوكلوتيد آخر ، وهنا يتغير العامل الوراثى ، أى تحدث به طفرة تسبب ظهور مرض وراثى محدد قد يحدث فى الجيل التالى إذا كانت الطفرة سائدة أو بعد عدة أجيال إذا كانت الطفرة متندية !

#### القصل الثالث

# طرق وراثة الصفات الطبيعية والأمراض الوراثية

كما سبق أن أوضعنا ، تنتقل الصفات الوراثية سواء كانت طبيعية أو مرضية من جيل إلى آخر عن طريق انتقال الكروموسومات . إذ يتم إخصاب بويضة من الأم تعمل نصف عدد الكروموسومات ونصف الجينات عن طريق خلية نكرية (حيوان منوى) تحمل نصف عدد الكروموسومات والجينات من الأب .

#### دراسة شجرة العائلة لمعرفة طرق انتقال الأمراض الوراثية

أى صفة فى الفرد يحددها على الأقل عاملان وراثيان أحدهما قادم من الأم والآخر من الأب . وهذان العاملان موجودان على نفس المكان من أزواج الكروموسومات المتماثلة . ويتوقف ظهور الصفة الوراثية على ما إذا كانت هذه الصفة مائدة ( نظهر مع وجود عامل وراثى واحد ) أو صفة منتحية ( نظهر مع وجود عاملين وراثيين يحددان هذه الصفة ) . واتضحت هذه الحقائق من خلال دراسات مندل عن انتقال الصفات الوراثية ، والتي أشرنا إليها في مطلم هذا الكتاب .

ودراسة طرق انتقال الأمراض الورائية من جيل إلى جيل توضح كيفية توارثها ، وتتكثف فى ضوء هذه الدراسة احتمالات تكرار ظهور هذه الأمراض فى الأجيال القادمة من نسل الفرد المصاب بمرض وراثى ، أو فى إخوته من الذكور أو الإتاث . تتم دراسة شجرة العائلة بدنا بدراسة الشخص المصاب سواء كان نكرا أو أنثى ، ويوضع سهم على الشخص المصاب . ويرمز للنكر برمز و مربع ، □ بينما للأنثى برمز و دائرة ، ○ . ويظلل الرمز الدال على الفرد المصاب حتى يمكن التفرقة بينه وبين الشخص غير المصاب .

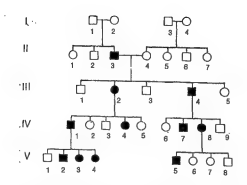
وعند رسم شجرة العائلة يبدأ بالعصول على التاريخ العائلى للإصابة من كل من والذى الطفل أو أقاريه أو من المصاب نفسه ، ثم يرسم باقى إخوته ، كما تسجل المعلومات عن والليه وإخوتهما ووالديهما . ويتم تحديد أى فرد أصبب بأى مرض أو تشوه ، وخاصة الحالات المماثلة لحالة الفرد المصاب . ويتم تسجيل حالات الزواج بين الأقارب إن وجدت ودرجة القرابة بين الزوجين فى كل منها . سواء كانا أولاد عم أو أولاد خالة أو درجة أبعد من ذلك . ويرمز للزواج بخط يصل بين الزوجين ، ويكون الخط فرديا إذا لم تكن مناك صلة قرابة بينهما ، ومزدرجا إذا كانت هذه الصلة موجودة . وبرمز لحالات الإجهاض برمز ، مثلث ، △ (أو دائرة مغلقة مظللة ● ) . كما يرمز للفرد غير المعروف جنسه بشكل ، معين ، ﴿ .

ومن الأفضل تسجيل شجرة العائلة على مدى ثلاثة أجيال . كما يجب أن تشتمل الشجرة على أى شخص آخر مصاب وتسجل درجة القرابة الخاصة به .

#### ١ - شجرة العائلة في الأمراض الوراثية السائدة :

يظهر المرض الوراثى السائد فى حالة وجود عامل وراثى ( جين ) واحد غير طبيعى ، أى أن الجين المرضى يظهر على أحد الكروموسومين فقط بينما نظيره على الكروموسوم المماثل يكون طبيعيا . وعادة ما يتضح من دراسة شجرة العائلة ( شكل ٥ ) أن أحد الوالدين مصاب بنفس المرض ، قد يكون الأم أو الأب ، بينما الوالد الآخر يكون طبيعيا تماما ولا يحمل المرض .

ويظهر نفس المرض في أبناء أي شخص مصاب ، باحتمال قدره ٥٠ في



شكل ( ٥ ): شجرة العائلة في الأمراض الوراثية السائدة. الشكل المظلل بشير إلى ذكر أو أنثى مصابين بالمرض ، والشكل المفرغ تذكر أو أنثى سليمين .

العائة سواء كانوا ذكورا أم إناثا ، أى لا يوجد تأثير للجنس على ظهور العرض .

ومن مظاهر الأمراض الوراثية السائدة أنها تختلف في شدنها من فرد إلى آخر . وقد تكون أعراض المرض بسيطة جدا أو غير ملموظة لدرجة أن يظهر المرض في جيل الآباء ، ولكنه يعود ليظهر ثانية في جيل الآباء ، ولكنه يعود ليظهر ثانية في جيل الأبناء . وإذا نظرنا لشجرة العائمة نجد أن انتقال المرض يظهر بشكل رأسى ، أي من جيل لآخر وليس له علاقة بزواج الأقارب .

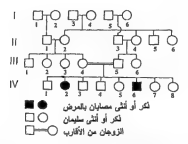
#### ٢ ـ شجرة العائلة في الأمراض الوراثية المتنحية :

تظهر أعراض المرض الوراثي المتنحى في الغرد إذا كان الجين المسبب للمرض مزدوجا ، أي موجودا في كلا الكرومومومين المتماثلين . ويكون كل من الوالدين ( الأب والأم ) حاملا للمرض بمعنى أنه يحمل أحد الجينات المسببة للمرض ، ولذك تنقل الجينات المرضية من كل من الوالدين لتصيب ٥٧ في المائة من أطفالهما . وهكذا فإن احتمال ظهور نفس المرض الوراثي في الأبناء مع كل حمل جديد يكون على أساس ٧٥ في المائة مصابون بالمرض ، و٧٥ في المائة غير مصابين به . ومن بين نسبة الد ٧٥ في المائة غير المصابين بالمرض ، فإن ٥٠ في المائة يكونون حاملين للمرض مثل غير المعرف ، و ٥٧ في المائة تكون العوامل الوراثية لديهم طبيعية . والمعروف أن حامل المرض لا نظهر عليه أي أعراض مرضوة .

وإذا تزوج شخص حامل للمرض من شخص آخر لا يحمل المرض ، فإن المرض لا يظهر في أي من الأبناء . أما إذا تزوج شخص مصاب بالمرض من شخص آخر عنده نفس الإصابة ، فإن احتمال حدوث المرض في الأبناء ، يكون بنسبة ، ١٠ في المائة ، أي أن جميع الأبناء يصابون بنفس المرض . يكون بنسبة ، ١٠ في المائة ، أي أن جميع الأبناء يصابون بنفس المرض . وهذه من الحالات النادرة جدا في الأمراض الوراثية ، حيث اتضح أن الأعراض في بعض الأمراض قد تكون متشابهة جدا بالفحص الاكلينيكي بينما يكون لها أكثر من سبب وراثي . فقد لوحظ مثلا أنه إذا تزوج شخص مصاب بالصمم الوراثي المتنحى من أمراة مصابة بالصمم أيضا ، فإن إصابة الأبناء في بعض الزيجات تكون بنسبة ، ١٠ في المائة حيث تكون الجينات المرضية متماثلة في هذه الحالة . وفي زيجات أخرى كانت إصابة الأبناء بالصمم منعدمة ، وهذا يدل على أن الجينات المرضية مختلفة في الزوجين . ومن هنا كانت أهمية التشخيص الدقيق للأمراض الأوراثية على مستوى الجينات ، وليس فقط على مستوى الأجينات المرضية .

ويتضح بدراسة رسم شجرة عائلة الأفراد المصابين (شكل ٦) أن

المرض يظهر فى نفس الجيل - الإخوة والأخوات وأولاد العم أو الخال - أى أن النمط المرضى يكون مستعرضاً وليس طوليا كما هو الحال فى الأمراض الهرائية السائدة .



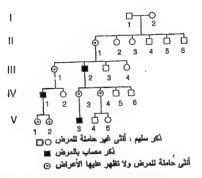
شكل ( ٦ ): شجرة العائلة في الأمراض الوراثية المنتحية . لاحظ المُودوج الذي يشير إلى الأرباج الأقارب .

ويزداد احتمال ظهور الأمراض الوراثية المتنحية النادرة في أبناه زيجات الأقارب حيث إن تماثل الجينات بين الزوجين يكون أكثر حدوثا في هذه الحالة بالمقارنة بالزيجات بين غير الأقارب .

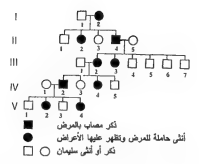
# ٣ - شجرة العائلة في الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس:

تظهر هذه الأمراض نتيجة لوجود الجين المرضى على كروموسوم الجنس "X". ولهذا تختلف حدة وأعراض المرض طبقا لجنس المريض ، فتكون أشد وطأة في الذكر هيث إن خلاياه الجسدية تحتوى على كروموسوم "X" واحد بينما كروموسومه الجنسي الآخر هو "Y" ، أى "YY" . أما في الأثنى فيكون المرض أقل شدة ولا تظهر أى أعراض حيث إن خلاياها الجسدية تحتوى على كروموسومين "XX" . ولهذا تكون الأنثى حاملة

للمرض فقط بينما تظهر أعراض المرض على الذكر (شكل  $V - \hat{1}$ ). وهذه العلريقة لانتقال المرض من الأثثى للذكر لها نوعان : نوع سائد ونوع متنع. والأمراض المرتبطة بالجنس السائدة تظهر أعراضها في الأثثى عندما يكون أحد الجينات المرضية على الكروموسوم "X" ويكون الجين المناظر له على الكروموسوم "X" المماثل طبيعيا . والأثثى الحاملة لهذا المرض تكون مصابة ، وتنقل المرض بنسبة 0 = 0 في المائة لأى من أبنائها سواء كانوا إناثا أو نكورا . ولهذا فإن شجرة العائلة في هذه المجموعة من الأمراض (شكل  $V - \mathbf{p}$ ) تشبه نظيرتها في الأمراض الوراثية السائدة ، ولكن (شكل  $V - \mathbf{p}$ ) تشبه نظيرتها في الأمراض المراشية من أى نكر مصاب الاغتلاف الرئيسي هنا هو عدم انتقال الصفة المرضية من أى نكر مصاب لابنه ، وذلك لأن الابن يرث كروموسوم "V" من أبيه . ولهذا يصبح نكرا . والجين المرضى موجود على الكروموسوم "V" ما وليس "V" .



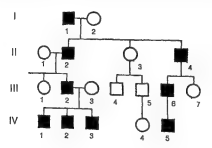
شكل ( ٧ - أ ) : شجرة العائلة في الأمراض الورائلية المنتحية المرتبطة بالنواس ( العامل الوراثي موجود على الكروموسوم X ) . تشير الدائرة التي بداخلها نقطة إلى أنثى حاملة للمرض ولا تظهر عليها أعراضه .



شكل (٧. ب): شجرة العائلة في الأمراض الوراثية السائدة المرتبطة بالجنس.

ومن مميزات الوراثة المرتبطة بالجنس ( الكروموسوم "X") أن المرض يكون أكثر انتشارا في الذكور عنه في الإناث. وكما سبق أن شرحنا ، فإن المرض لا ينتقل من الأب لابنه ، وإنما ينتقل من الأم الطبيعية ( في حالة الوراثة المنتحية ) حاملة المرض إلى ٥٠ في المائة من أبنائها الذكور فتظهر عليهم أعراض المرض ، بينما ينتقل إلى ٥٠ في المائة من أبنائها الإناث هيث يكن حاملات للمرض ولا نظهر عليهن أعراضه ، ثم ينتقل إلى ٥٠ في المائة من أبنائهن الذكور .. وهكذا . وأشهر أمثلة لهذا النوع من الأمراض الوراثية ، مرض عمى الألوان ومرض سيولة الدم ( الهيموفيليا ) .

للفكور فقط: أما بالنسبة للكروموسوم الجنسي الآخر ، وهو الكروموسوم "Y" ، فلم يمكن حتى الآن تحديد أي صفة مرضية عليه ، ولكنه يحمل على نراعه القصيرة العامل الوراثي "SRY" الذي يحدد الجنس أي النكورة . وهذا العامل الوراثي هو الممثول عن تكوين الخصية في الجنين ، وما يتبعها من تطورات في النكوين الطبيعي للأعضاء التناسلية في الذكر نتيجة لإفراز هورمونات جنينية معينة . كما يحمل الكروموسوم "Y" عوامل وراثية تحدد طول القامة وكبر حجم الأسنان ، ووجود الشعر على الأنن الخارجية ، وتنتقل هذه الصفات من الذكور إلى الذكور فقط ولا تظهر في الإناث ( شكل ٨ ) .



شكل ( A ): شجرة العائلة في الصفات الموروثة على الكروموسوم ٧ (المنكور

# زواج الأقارب وأثره على ظهور الأمراض الوراثية

مما مبق يمكن للقارىء أن يستنتج بنفسه أسباب خطورة زواج الأقارب حيث تزداد نسبة تشابه الجينات المرضية على الكروموسومات المتماثلة في الأقارب عنها في غير الأقارب مما يزيد من احتمالات ظهور أمراض وراثية متنحية ، وخاصة الأمراض الوراثية النادرة .

ويمكن تلخيص الأساس العلمي لهذه الظاهرة كما يلي :

تكون نسبة التثنابه أو التطابق بين الجينات في أى فردين في المجتمع منعدمة إلا في حالة التواتم من بويضة واحدة ، حيث إن هذه التوائم تتكون من انشطار البويضة الملقحة التي تكون أول خلية في الجنين . وعند انقسام 
هذه البويضة الملقحة يتكون منها توعمان متماثلان تماما ، تصل نسبة تطابق 
الجينات ببنهما إلى ١٠٠ في المائة . ومع انتقال الجينات من الوالدين لأطفالهما 
عن طريق انقسام الخلايا الجنسية وانقصال الكرومومومات وتوريث نصفها 
فقط عن طريق الأب والنصف الآخر عن طريق الأم ، فإن تماثل الصفات 
الوراثية بين الأب أو الأم وأي من أبنائهما يكون بنمبة أو وهو ما يسمى 
و بمعامل القرابة » .

ويوضح الجدول ( ٣ ) نسبة تشابه الجينات بين الأقارب أو ( معامل القرابة ) .

جدول (٣): نسبة تشابه الجينات تبعا لدرجة القرابة

| نسبة تشابه الجيئات "F" | درجة القرابة   |
|------------------------|--|
| 1 [                    | الأب ـ الابنه أو الابن<br>أو الأم ـ الابنة أو الابن      |
| ١                      | التوائم من بويضة واحدة                                   |
| 1 £                    | الإخوة أو الأخوات  |
| 1 A                    | الخال ـ ابنة اخته  |
| 1/1                    | أولاد العم وأولاد الخال في نفس<br>الوقت ( قرابة مزدوجة ) |
| 14                     | أولاد العم أو أولاد الخال                                |

وهذا التشابه في الجينات يفسر زيادة احتمال تشابه الجينات المرضية مما يسبب ظهور الأمراض الوراثية المتنحية في أبناء الأزواج الأقارب، خاصة أنه من المعروف أن كل فرد طبيعي المظهر يحمل ضمن جيناته على الأقل ٥ أو ٦ جينات تسبب ظهور أمراض وراثية متنحية إذا جمعت الصدفة غير السعيدة بينها وبين مثيلات لها في الزوج أو الزوجة ، ونزيد احتمالات هذه الصدقة في زواج الأقارب. ومن الأمثال الشعبية الشائعة أن و العرق يمد لسابع جد ، ، وفي الحديث النبوى الشريف و تغيروا لنطفكم فإن العرق ىساس ، ، وكذلك ، اغتربوا لا تضووا ، ـ وكلها تحذر من زواج الأقارب . كما أن الدين الإسلامي يمنع الزواج بين الاخوة والأخوات ، وبين الآباء وأبنائهم ، وبين المرء والخال أو الخالة ( كما كان شائعًا في الجاهلية ) نظرًا لدرجة القرابة الشديدة مما يزيد من احتمال تشابه الجينات المرضية . كما أن القانون الأمريكي في معظم الولايات الأمريكية يمنع زواج الأقارب ( أولاد العم أو أولاد الخال ) . وتظهر عادة زواج الأقارب في المجتمعات المنعزلة جغرافيا أو اجتماعيا ، وفي كثير من البندان العربية . واستمرار هذه الظاهرة رغم أتساع مساحة العلاقات بين المجتمعات المختلفة يستدعى دراسات اجتماعية دقيقة للوقوف على أسبابها المقيقية . ومن المتوقع أن نقل حدة هذه المشكلة أو تختفي في المستقبل القريب ، خاصة بعد زيادة وعي أفراد المجتمع. بخطورة هذه العادة الاجتماعية على أطفالهم في المستقبل.

وقد أثبتت دراسات عديدة على المستوى المحلى والدولي ارتفاع نسبة حدوث الوفيات بين الأطفال حديثي الولادة وزيادة معدل التشوهات والتخلف العقلى نتيجة لزواج الأقارب ، وهو ما يشير إلى أن الظاهرة ما زالت مستمرة حتى الآن ولم تقلح الجهود في منعها .

وهناك اعتقاد شائع أنه ما دام لم يظهر أى مرض وراثى فى العائلة فإن زواج الأقارب لن يكون ضارا فى هذه الحالة . وهو اعتقاد غير صحيح ، لأن انتقال الصفة الوراثية المنتحية قد يستمر من جيل إلى آخر دون أن يلتقى زوجان يحملان نفس الجين المتنحى المرضى . ولذلك تظهر أول علامة على وجود هذا المرض الوراثى فى هذه العائلة عند اقتران هذين الزوجين ، حيث يكون طفلهما أول ضحية تعانى من هذا المرض الخطير تليها ضحايا أخرى بنسبة تكرار ٢٥ فى المائة فى كل طفل جديد .

ويمكن الاستدلال على ذلك بمثل بسيط ، فإنه إذا تزوج شخص بابنة عمه ، وكان لهما عم مصاب بمرض وراثى متنح نادر الحدوث مثل مرض الغينيل كتيتونيوريا (أحد أنواع التخلف العقلى) فإن احتمال إصابة طفلهما بهذا المرض يسلوى أب أى أب (احتمال أن يكون الأب والأم حاملين لنفس المرض ) مضرويا في آب (احتمال أن يكون الزوجان حاملين لنفس المرض) مصرويا في أب (احتمال أوسابة الطفل بنفس المرض)

$$= \frac{\gamma}{r} \times \frac{\gamma}{r} \times \frac{l}{3} = \frac{l}{l'''}$$

بينما إذا كان الزوجان من غير الأقارب فإن احتمال الإصابة بهذا المرض يقدر بـ المرض في المجتمع ككل . والله عزيزى القارىء أن تقارن بين النسبتين !.. فهل ما زلت مصمما على الزواج من ابنة عمك لجمالها أو لمالها ؟

# تقدم سن الأم أو سن الأب عند الإنجاب وآثاره الوراثية

سبقت الإشارة إلى أن تكوين البويضة في الأم والحيوانات المنوية في الأب (انظر الانقسام الاختزالي و الميوزي و) يحدث في الخلايا الجنسية (المبيض للأنثى والخصية للذكر ). ولهذا يجب أن نمعن النظر في الاختلافات في انقسام الخلايا وانشطار الكروموسومات بين الذكر والأنثى وذلك لتفيير ظاهرة علمية معروفة وهي زيادة حالات اختلال عدد الكروموسومات مع تقدم من الأم عند الإنجاب (أهم هذه الحالات هو مرض

داون الذى ينتج عنه تخلف عظى بسبب زيادة فى عدد الكروموسوم رقم ( ٢١ ) فيصبح ثلاثة بدلا من الثنين ) وكذلك زيادة الأمراض الناتجة عن اختلال الجينات ـ أى الطفرات ـ نتيجة كبر سن الأب عند الإنجاب .

لماذا تحدث هذه الظاهرة في الأنثى ؟ يحدث الانقسام الميوزى الأول في خلايا المبيض في الأنثى ليختزل عدد الكرومومومات من ٤٦ إلى ٢٢ كروموسوما . يبدأ هذا الانقسام في خلايا المبيض للأنثى وهي مازالت جنينا ، ويتوقف في حوالي الشهر الخامس أو الممادس من عمرها الجنيني في مرحلة من المراحل الأولى للانقسام الميوزى ، ويبقى في هذه المرحلة حتى تخرج أول بويضة في عملية التبويض استعدادا لحدوث التلقيح في سن ١٧ سنة .

وتمتكمل خلية المبيض المكونة لآخر بويضة انقسامها في حوالي من ٥٠ منة . ولهذا فإن الأثنى عند ولادتها تكون مزودة بمخزون من البويضات يتكون من ٥٠٠٠٠ بويضة غير مستكملة لعملية الانقسام الاختزالي الأول . ومع طول فترة اختزالي الأول . حيث تمتكمل بويضة واحدة انقسامها كل شهر من كل مبيض بالتبلال ـ على مدى الحياة الإنجابية للأنثى ، يزداد لحناسال حدوث اختلال في توزيع الكروموسومات . ولهذا يزداد حدوث الأمراض الوراثية الناتجة عن خلل في انقسام الخلية ، وخاصة زيادة عدد الكروموسومات ، مع تقدم من الأم خاصة بعد من ٣٥ عاما . ذلك أن الغالبية العظمى من حالات اختلال عدد الكروموسومات تكون نتيجة لسوء توزيع الكروموسومات تكون نتيجة لسوء توزيع الكروموسومات تكون نتيجة لسوء توزيع الكروموسومات أن الغالبية الكيروموسومات أن الغالبية الكيروموسومات أن الغالبية الكيروموسومات أن الألهان الأله الكيروموسومات أن الألهان الإنقسام المتيوزي (الاختزالي) الأول ، ولا يستكمل الانقسام الميوزي التأليح للبويضة .

ماذا يحفث في الرجل ؟ أثبتت الدرامات الإحصائية أن ظهور الأمراض الرراثية المائدة في الأطفال مثل مرض « الأقزمة » ( الإيكوندروبليزيا ) ومرض « ايبرت » ، تصاحبه زيادة عمر الأب عند الإنجاب على ٥٠ منة » وبذلك يزداد احتمال إنجاب أطفال مصابين بمثل هذه الأمراض ، ويرجع السبب في ذلك إلى تكرار انقسامات الخلايا الجرثومية في الخصية ، والذي

يؤدى إلى إفراز الملابين من العيوانات المنوية يوميا . ومع كثرة الانقمامات نزداد فرصة حدوث الطغرات الجينية التي يتعرض لها الإنسان ، وذلك نتيجة لعوامل عديدة مطفرة في البيئة مثل التلوث بالمبيدات أو الإشعاع أه الكيماويات .

ومما سبق بتضح أن أفضل مرحلة عمرية لإنجاب أطفال أصحاء بالنمبة للرجل والمرأة هي بين ٢٥ - ٣٥ علما . وفضلا عن ذلك ، فإن هذه السن ملائمة حدا بالنسبة للحالة الصحية والاجتماعية للزوجين .

# من المسئول عن تحديد جنس الجنين الأم أم الأب؟

أثبتت الدراسات أن الزوج هو المسئول عن جنس الجنين الذى تحمله زوجته . ويتحدد جنس الجنين منذ اللحظة الأولى لدخول الحيوان المنوى فى البويضة . وكما مبيق أن عرفنا فإن عدد الكروموسومات فى كل فى البويضة والحيوان المنوى هو ٢٣ كروموسوماتها الجنسية فى الخلية الجمسية تكون "XX" ، فإن خلاياها الجنسية فى الخلية الجمسية تكون إلا كروموسوم "X" وحد فقط . أما الحيوان المنوى فى الزوج فهو مكون من خلية واحدة ناتجة عن الاتقسام الاختزالي للخلايا ، وحيث إن كروموسومات الزوج الجنسية فى الخلية الجمسية تكون «XY" فإن كل حميوان منوى بعد الاتقسام الاختزالي للخلايا ، وحيث إن كل حيوان منوى بعد الاتقسام الاختزالي إما أن يحمل كروموسوما جنسيا "Y" ،

اللك إذا أقحت بويضة الزوجة بحيوان منوى يحتوى على كروموسوم "Y" ، تكون أول خلية للجنين "YX" ، أى أن الجنين سيكون نكرا . وإذا أقحت البويضة بحيوان منوى يحتوى على كروموسوم "X" ، تكون أول خلية للجنين "XX" ، أى أن الجنين سيكون أنثى . ولذلك فإنه مع كل حمل يكون احتمال التلقيح بحيوان منوى يحتوى على كروموسوم "X" ، أو لكروموسوم "Y" ، هو ٥٠ في المائة ، أى أن الاحتمال متمالو . والعوامل

التى تعدد ما إذا كان التلقيح يتم بحيوان منوى يحمل كروموسوم "X" ( أنشى ) أو حيوان منوى يحمل كروموسوم "Y" ( نكر ) غير معروفة تماما حتى الان ، والذى يقرر ذلك ويحده هو إرادة الله وحده جل شأنه(").

وتجرى حاليا محاولات من العلماء فى الخارج لفصل الحيوانات المنوية التى تحمل الكروموسوم "Y" لتجرى به عمليات التلقيح الصناعى ( طفل الأقابيب ) لمن يرغبون فى إنجاب نكور . ولكن هذه العمليات معقدة ومكلفة ولا توجد ضرورة فعلية لإجرائها .

### بعض المعتقدات الخاطئة الشائعة عن الأمراض الوراثية

هذه أمثلة لبعض المعتقدات الخاطئة الشائعة عن الأمراض الوراثية والنشوهات الخلقية ، وهى حصيلة خبرة عملية امتنت لحوالى ثلاثين عاما تضمنت تقديم الاستشارات الوراثية لعديد من العائلات العربية والأمريكية وغيرها فى مختلف أنحاء العالم ، وكذلك المشاركة فى الكثير من المؤتمرات العلمية الدولية . والمهدف من استعراض هذه الأفكار الخاطئة هو أن نصححها فى ضوء المعلومات العلمية المتلحة حاليا :

# و هذا العرض ليس ورائيا الآق لم يسبق أن ظهر في أي فرد من أفراد عائلتم ء .

كثيرا ما يسمع الطبيب هذه العبارة تتردد على لسان والدى الطفل العصاب بعرض وراثى ، خاصة بعد أن يقوم الأب والأم بسؤال والديهما وباقى أفراد الأسرة من كبار السن عما إذا كان هذا العرض قد ظهر فى أى شخص فى الأسرة من قبل ، فتكون الإجابة بالنفى .

 <sup>(°)</sup> أول من أشار إلى هذه الدقيقة الطمية هو القرآن الكريم في قوله تعالى في الآيتين
 ثغ و ◊٤ من سورة النجم .. ﴿ وأنه خلق الزوجين الذكر والأنثى من نطقة إذا ثمني ﴾ .

وهنا نود أن نوضح أن كلمة و مرض وراثى ، لا تعنى بالضرورة أن المرض ـ بشكله الذى نراه ـ معبق أن ظهر فى العائلة . فوراثة المرض شىء منتلف تماما عن وراثة النقود أو الأرض أو العقارات .

وردا على المفهوم الخاطىء الذى ورد على لمان والدى الطفل ، نقول إن الأمراض الوراثية ـ كما مبق أن عرفنا ـ لها أمباب عديدة . فقد يكون المرض التجا عن اختلال فى الكرومومومات عددا أو تركيبا ، أو يكون ناتجا عن عبب فى أحد الجينات مواء أدى هذا الجين إلى حدوث مرض وراثى متنح أو مائد أو مرتبط بالجنس .

وفيما يلى منلقى الضوء على الأمباب العلمية التى تفسر إصابة أول طفل من العائلة بمرض وزائى :

ا إذا كان المرض ناتجا عن لعتلال في الكروموسومات عددا أو تركيبا . في أغلب المالات يكون الطفل هو أول فرد بالعائلة يصاب بالمرض لأن الإصابة تكون نتيجة لاختلال في توزيع الكروموسومات أثناء الانتسام الميوزي الأفرل) في أحد والديه ، ولذلك تحتوى البويضة أو الحيوان المنوى على كروموسوم أكثر أو أقل ، ببينما يكون الوالدان وأفراد الأمرة الآخرون طبيعيين تماما . والطفل المصاب مثلا بزيادة في الكروموسوم رقم ٢١ ( الطفل المنافولي ) عندما ينجب فإن ٠٥ في المائة من أبنائه يكونون عرضه للإصابة بنفس المرض . لذلك يعتبر المرض وراثيا لأنه ينتقل من الشخص المصاب لأرلاده ، ولأنه يحدث نتيجة لميب في الكروموسوم رقم ٢١ المنتقل إلى الكروموسوم ١٤ والذاكان أحد الوالدين حاملا تديث عدة حالات ولادة لأطفال طبيعيين قبل ولادة أول طفل مصاب في نصدت .

 □ إذا كان المرض ناتجا عن جين يؤدى إلى مرض وراثى سائد ، فإن ظهور أول طفل مصاب في العائلة يكون نتيجة لحدوث طفرة في أجد الجينات فى الخلايا الجنمية ( الجاميطية ) للأب أو الأم . وغالبا . وليس دائما . . ما يكون السبب فى ذلك هو كبر من الأب عند الإنجاب ، أو بسبب تعرضه المطفرات خلال ممارسته لعمله ، كأن يكون ، مثلا ، فنى أو طبيب أشعة لا يتبع الاحتياطات اللازمة عند إجراء الأشعة السينية للمريض . والطفل الذى يظهر لأول مرة فى العائلة مصابا بمرض وراثى سائد ، يصل احتمال ظهور المرض فى أو لاده إناثا أو ذكورا إلى ٥٠ فى العائلة .

□ إذا كان المرض ناتجا عن جين يؤدى إلى مرض وراثى متنح ، فإن الوالدين يكونان طبيعيين وحاملين الصفة الوراثية المتنحية - وظهور أول طفل في العائلة مصاب بالمرض يعتبر دليلا كافيا على أن الوالدين حاملان لهذا المرض ، وقد يكون والداهما هما أيضا حاملين لنفس المرض ولكن لم يظهر لعدة أجيال . ولكن بظهور أول طفل مصاب بالمرض ، فإن احتمالات تكرار الاصابة في أطفال آخرين لنفس الأمرة نقدر بـ ٢٥ في المائة .

□ إذا كانت الإصابة ناتجة عن مرض وراثي مرتبط بالجنس (أى محمول على الكروموسوم الجنسي "X") . في هذه الحالة فإن والدة الطفل المصاب قد تكون أول أنثى في العائلة تجمل هذه الطفرة المرضية ، أو تكون هذه الطفرة قد حدثت في الخلايا الجنسية لوالدها أو والدتها ، وعادة ما تحدث هذه الطفرة في الخلايا الجنسية لجد الطفل المصاب بالمرض نتيجة إنجابه لوالدة الطفل في سن متأخرة . اذلك فإن ظهور مرض وراثي مرتبط بالجنس في نكر بالعائلة لأول مرة ، يكون مصحوبا في معظم الحالات بتقدم سن الجد للأم . ومن ذلك تتضح أهمية عامل السن عند الإنجاب على مدى ثلاثة أجيال متعافية .

وقد تكون أم الطفل المصاب حاملة للمرض ، وكذلك أخته وخالته وجنته لأمه ، دون أن يظهر المرض على أى ذكر بالعائلة قبل ذلك . ولذلك فإنه ينبخى بعد ظهور أول طفل مصاب بمرض وراثي منتح مرتبط بالجنس ، التأكد مما إذا كانت أمة حاملة لهذا المرض أم لا . إذ أنها لو كانت حاملة للمرض ، فإن الإصابة به يمكن أن تتكرر في ٥٠ في المائة من أولادها الذكور . أما

إذا كان ظهور المرض بسبب طفرة مرضية ، فإن المرض لا يتكرر في الأبناء التكور ، ولكن الطفل المصاب ينقل المرض إلى ٥٠ في المائة من أبنائه الإناث فيصبحن حاملات للمرض حيث يظهر في ٥٠ في المائة من أبنائهن النكور .

#### و إبنى مصاب بشفة أرتبية لأن زوجتى توحمت أثناء الحمل على أرنب ، وهكذا ظهر هذا في ابتنا » .

لا يوجد شيء في الطب اطلاقا اسمه ه الوحم ، . إذ يمكن للأم أن ترى أشياء كثيرة خلال الحمل دون أن يؤثر ذلك على تكوين جنينها . أما الشفة الأرتبية فتنتج بصفة عامة عن عوامل وراثية متعددة ، وعوامل ببئية مثل نقس العناصر الغذائية أو تناول أدوية معينة في أثناء فنرة تخليق الجنين .

# د كيف يكون هذا المرض وراثيا ولم تظهر التحاليل الدائيقة المتخصصة أي حيب في الكروموسومات ، ؟

نؤكد مرة أخرى أن الغالبية العظمى من الأمراض الورائية ( يزيد ما عرف منها حتى الآن على ٢٠٠٠ مرض ) لا تصاحبها تغيرات في الكروموسومات ، ولكنها أمراض تورث بسبب عيوب في الجينات ( المورثات ) وليس في الكروموسومات . فالكروموسومات وإن كانت فعلا تعمل هذه الجينات ، فإن أي لختلالات بها لا تظهر عند تحليلها وفحصها بالميكروسكوب . ويمكن رؤية العيوب في الكروموسومات فقط عندما يكون العبب الوراثي في عدد أو تركيب الكروموسومات . نظائه فإنه من المتوقع منما فقط عيوب أي الأمراض الوراثية وإنما في القليل

# • و هذا المرض ليس سائدا لأنه لم يظهر في كل أطفال الأسرة ١ .

فى حديثنا المابق عن احتمالات الإصابة بالأمراض الوراثية السائدة فى الأجيال المتعاقبة ، قلنا إن احتمالات انتقال الأمراض إلى الأطفال عند إصابة الأب أو الأم بالمرض نقدر بـ ٥٠ فى المائة فقط ، ولا تصل إلى ١٠٠ فى

المائة أبدا إلا فى أحوال نادرة مبيق أن نكرناها ، مثلا عند زواج فردين مصابين بنفس المرض الوراثي المتنحى .

 و لماذا ظهر هذا العرض الورائى العتنصى فى أطفائى أنا وزوجتى ( وهى قريبة لى ) وام يظهر فى أطفال شقيق زوجتى العتزوج من شقيقتى أو فى أى طفل آخر فى العائلة ؟ »

التفسير العلمي لهذه الظاهرة هو أنه قد يكون شقيق الزوجة والشقيقة حاملين لهذا المرض ، وشاءت إرادة الخالق عز وجل ألا يظهر المرض في أي من أطفالهما حتى الآن ، ولكن قد يحدث نلك في أطفال آخرين لهما في المستقبل . فلك أنه مع كل حمل ، هناك احتمال قدره ٢٥ في المائة أن يظهر المرض في الأطفال ، واحتمال أكبر نسبته ٧٥ في المائة ألا يظهر ، حتى أنه في بعض العائلات قد يظهر المرض المتنحى أو المائد في كل الأطفال أي ينسبة ١٠٠ في المائة ، لأن الصدفة ليس لها ذاكرة فقد لا تحدث إطلاقا أو تحدث كل مرة أو تحدث بنسبة ٢٠٠ في المائة ، أنه نسبة ٢٠٠ في المائة ... الخ .

# وقال لى الطبيب إنه يمكن دراسة الكروموسومات من الغشاء المخاطئ المبطن للقم و .

تستدعى دراسة الكروموسومات أخذ عينة غير مجلطة من الدم حتى يمكن زراعة كرات الدم البيضاء التى تنمو فى أنبوية الاختيار ، ويمكن دراسة الكروموسومات منها بعد حصادها . أما خلايا الغشاء المخاطى المبطن للفم فتصلح فقط لدراسة كروماتين الجنس بعد فرد هذه الخلايا على شرائح زجاجية وتثبيتها عليها وصباغتها كيميائيا وفحصها بالميكرومكوب بالعدمية الزيئية (تكبير ١٠٠٠ مرة) . وبذلك يمكن دراسة كروماتين الجنس (بار) الذى بظهر فى خلايا الأتثى على شكل جمم بيضاوى صغير ملتصق بالجدار الداخلى للنواة بنسبة تتراوح بين ١٠ - ٤٠ فى المائة ، وهو يمثل واحدا من الكروموسومين "X" ولا يظهر فى خلايا الذكر الطبيعى . كما يمكن أيضا دراسة كروماتين الجنس "Y" بطرق صباغة أخرى ، وفحص الخلايا بالميكروسكوب الفلوريسينى بدرجة تكبير ١٠٠٠ مرة أيضا ، وهو يدل على وجود الكروموسوم "Y" الذى يعدد النكورة . وهكذا فإن فحص كروماننين الجنس من خلايا الغشاء المخاطي المبطن للفم يمكن أن يكون طريقة سريعة لتحديد الجنس ، ولكنه يحتاج للتأكيد عن طريق فحص الكروموسومات في خلايا الدم بعد زراعتها .

#### دهل تعتبر كل التشوهات الخلقية أمراضا وراثية ؟ »

بالقطع لا . ومن هنا كانت أهمية معرفة التاريخ الدقيق للحمل وإجراء التحاليل المعملية الدقيقة بالإضافة للملاحظة الاكلينيكية الخبيرة . فمن المعروف أن بعص التشوهات الخلقية التي تشبه الأمراض الوراثية نظهر كميوب في التكوين عند ولادة الطقل ، ومبيها بيثي نتيجة تعرض الأم في أثناء الحمل وخاصة في الشهور الثلاثة الأولى منه - لبعض الأدوية وأشهرها عقار الثاليدوميد . وقد أوقف إنتاج هذا العقار فور التأكد من أنه المسبب في انتشار حالات تشوهات الأطراف . كذلك قد نظهر العيوب الخلقية في الطفل نتيجة إصابة الأم ببعض الفيروسات مثل فيروس الحصبة الألماني ، أو تعرضها للأشعة السينية الملاجية أو التشخيصية ، وهذه الميوب الخلقية لا تورث .

ومن ناحية أخرى فإن بعض الأمراض الوراثية التى تنتقل من جبل لآخر قد لا نظهر فى صورة تشوهات خلقية ، وإنما تحدث خلال الشهور أو الممنوات الأولمى بعد الولادة ، أو فى أى فترة من فترات العمر حتى الشيخوخة مثل مرض الزهايمر .

#### ركيف ركون طفئى مصايا بمرض وراثى ولا توجد صلة قراية بينى وبين زوجتى؟ ،

نظرا لزيادة الوعى بأن زواج الأقارب يمبيب أمراضا وراثية ، يهمنا أن نشير إلى حقيقة مهمة وهى أن زواج الأقارب يزيد فقط من احتمال حدوث نوعين من الأمراض الوراثية ، أولهما ـ وهو الأهم ـ الأمراض الوراثية المندحية التي مبق تناولها بالتفصيل . كما يمكن أن يزيد من حدوث الأمراض الوراثية المتعددة الجينات ، حيث إن تماثل الجينات بين الزوجين الأقارب يماعد على تركيزها وظهورها في أينائهما . وقد سبق أن تطرقنا إلى الأمباب الأخرى للأمراض الوراثية وطرق انتقالها مما يتضح معه أن زواج الأقارب ليس هو السبب الوحيد لظهور الأمراض الوراثية وإنما أحد أهم الأسباب ، وخاصة في مجتمعنا الذي تزداد فيه نمية زواج الأقارب .

كما تجدر الإشارة إلى أن زواج الأقارب بزيد من ظهور الأمراض الوراثية المتنحية النادرة . أما الأمراض الوراثية المتنحية الشائعة ، مثل مرض أنيميا البحر الأبيض المتوسط ( البيتاثالاميميا ) فنظرا لزيادة أعداد الحاملين لهذا المرض فى المجتمع ، فإن احتمالات ظهوره فى أبناء غير الأقارب واردة وينمية عالية تتوقف على حجم انتشار الحاملين للمرض .

#### د هل يمكن اكتشاف ما إذا كان الجنين مصايا بأى مرض وراثى عن طريق تحليل السائل الأمنيوسى ؟ ،

لا يمكن لأى متخصص فى الأمراض الوراثية اكتشاف كل هذه الأمراض فى الجنين عن طريق تحليل السائل الأمنيوسى ، ولكن يمكن فقط اكتشاف بعض الأمراض تبعا للحالة . وسوف نتعرض لذلك بالتقصيل فى فصل لاحق من هذا الكتاب .

#### الخيرتى أصدقائى بأنه ما دام ابنى مصاب بمرض وراثى فلا يوجد علاج له ، .

هذا اعتقاد غير صحيح لأنه يمكن حاليا علاج الكثير من الأمراض الوراثية ، وخاصة عندما تكتشف مبكرا في أثناء الحمل أو بعد الولادة مباشرة ، وسيتم في موضع آخر من هذا الكتاب ، سرد بعض الأمثلة لأمراض وراثية يمكن علاجها .

#### القصل الرابع

# أمثلة لبعض الأمراض الوراثية

نظرا لأن الأمراض الوراثية المعروفة حاليا يزيد عندها على ١٠٠٠ مرض، اذلك سنلقى الضوء فيما يلى على بعض الأمراض الشائعة وأهم مظاهرها:

# أولاً : أمراض وراثية سائدة

( أ ) مرض الأقرمة ( الإيكوندروبليزيا ) :

وهو نوع من قصر القامة الذي يورث عن طريق عامل وراثى واحد يحدد هذه الصفة السائدة ، أى ينتقل المرض من أى من الوالدين إلى ٥٠ فى المائة من أطفالهما .

وهذا النوع من قصر القامة الوراثي يعرفه الكثير من القراء ممن يتابعون بشغف مصارعة الأقزام على شاشة التليفزيون . كما يضم المتحف المصرى تمثالا شهيرا يمثل القزم و سنب ، المصاب بالمرض وبجواره زوجته السليمة واثنان من أطفالهما ، ولعل هذا هو أول تسجيل لمرض وراثي في العالم .

#### أعراض المرض :

يولد الطفل قصير القامة حيث يقل طوله عن ٥٠ مم بالرغم من استكمال فترة الحمل . كما يتميز بكبر حجم الرأس ويروز الجبهة وقصر الأنف والذراعين والفخذين ، وتكون الأصابع قصيرة ومنفرجة لا تستجيب إذا حاولنا ضمها إلى بعضها . والإصابة بهذا المرض لا تصاحبها زيادة في عدد الأصابع ، أو تشوهات في القلب ، أو تقومات شديدة في القدم ، أو تخلف عقلى ، أو شق في منقف الحلق . وأقصى طول يصل إليه المصاب بهذا المرض هو حوالي ١٤٠ مم . ويجب متابعة نمو الفرد المصاب لتجنب حدوث أي مضاعفات ، وخاصة نتيجة لانزلاق غضاريف الفقرات القطنية .

ويمكن تشخيص المرض في مرحلة مبكرة عند الولادة بملاحظة المظهر الاكلينيكي للطفل ، وبوجود شكل مميز لتغيرات العظام في صور الأشعة على الجمجمة والأطراف والعمود الفقرى . ويجب التفرقة بين هدا المرض وبين نوع آخر من الأقرمة يورث بطريقة متنحية . وميتم تناول هدا النوع الأخير عند شرح الأمراض الوراثية المتنحية .

## (ب) مرض مارقان :

وهو عكس مرض الأقرمة حيث تظهر الأعراض على المريض في صورة طول مفرط في القامة ، وتكون الأطراف طويلة ورفيعة ( الأصابع العنكبوتية ) ويكون الوجه مميزا بطوله والرأس مستطيل ، كما أن الأصابع تكون لينة ويمكن ثنى مفاصل الأصابع بسهولة ، ومع تقدم من الفرد نظهر أعراض أخرى للمرض ؛ فتحدث تفيرات في الأوعية الدموية الكبيرة مثل الشريان الأورطي ، وارتجاع في الصمام الميترالي للقلب . كذلك تظهر أعراض قصر النظر الشديد نتيجة لانتقال عدمة العين ، وتقوس في العمود الفقري وتشوهات في القدس الصدري .

والتشخيص المبكر لهذا المرض مهم حتى يمكن الوقاية من هذه المضاعفات. ولا يصاحب هذا المرض أى نوع من التخلف العقلى ، وبهذا يمكن تمييزه عن مرض آخر يشبهه في الأعراض ولكنه يورث بطريقة منتحبة .

#### ( 4) مرض العضلات الميوتوني:

غالبًا ما يولد الطفل المصاب بالمرض طبيعيا ، ولكن بعد بضع سنوات ـ

تختلف من فرد لآخر . تبدأ ملاحظة ضعف عضلات الوجه وارتخاء في الجنون وفي عضلات الجذع والساقين . كما يتميز وجه الطفل بعدم القدرة على التعبير . وكثيرا ما يصاحب هذا المرض إصابة عدمة العين بالمياه البيضاء ( الكاتاركت ) .

ويجب التمييز بين هذا المرض وبين أمراض أخرى تصيب التعضلات وتورث بطرق أخرى . ومن أهم مسات هذا المرض أنه إذا كانت الأم مصابة فإن أطفالها تكون إصابتهم أشد وطأة ، ويظهر فيهم العرض في سن مبكرة قد تبدأ منذ الولانة .

# ثانياً : أمراض وراثية منتحية ( أ ) مرض الأقرمة ، إنيس فان كريقاد ، :

هذا النوع من قصر القامة الوراثي يمكن أيضا تشخيصه عند الولادة حيث تكون القامة قصيرة ، ويصاحبها قصر في الذراعين والبدين والسافين والقدين . وتكون الأظافر قصيرة جدا ورفيعة أو غير موجودة ، وتوجد زرادة في عدد أصابع البدين من ناحية الإصبع الصغرى ( ست أصابع في البد الواحدة بدلا من خمس ) . وقد تكون هناك أيضا زيادة في عدد أصابع القدمين من ناحية الإصبع الصغرى . وفي الوجه تكون الشفة العليا قصيرة وملتصقة باللثة ( تشبه الشفة الأرنبية بعد علاجها ) . وفي بعض الحالات يولد الطفل المصاب وبفمه أسنان ، وكثيرا ما يكون مصابا بعيوب خلقية في تكوين التلف .

ویجب التفرقة بین هذا المرض وأقزمة الإیكوندروبلیزیا . فغی مرض و الیس فان كریفلد ، بصل احتمال نكرار المرض إلی ۲۰ فی المائة ، ویكون الوالدان طبیعیین و لا تظهر علیهما أی أعراض للمرض ، و غالبا ما توجد صلة قرابة بینهما .

أما في مرض الإيكوندر وبليزيا فإنه إذا كان أحد الوالدين مصابا بالمرض ،

يكون احتمال تكراره في الأطفال الآخرين ٥٠ في المائة . وإذا كان الوالدان طبيعيين فاحتمال التكرار يكاد يكون منعدما .

كما يجب التشخيص المبكر للأفرمة الناتجة عن نقص وراشي في هورمون النمو ، وألذى يمكن علاجه حاليا بإعطاء هورمون النمو المحضر بطرق الهندسة الوراثية ، على هيئة ثلاث حقن أسبوعيا لمدة ٢ شهور . كذلك يفيد التشخيص المبكر في علاج الأقرمة الناتجة عن نقص هورمون الفدة الدرقية ، ويعتمد العلاج على تناول أقراص تحتوى على هورمون الفدة الدرقية بصفة بومية .

#### (ب) صغر حجم الرأس وضمور المخ:

يولد الطفل وهجم رأسه أصغر بكثير من الحجم الطبيعى للرأس ، وعند ملاعظة مراحل نمو الطفل نجد أنه ضعيف التنبه لأمه ، ولا ييتسم لها في السن الطبيعية لحدوث ذلك ( من سن شهرين إلى ثلاثة شهور ) ، ويتأخر الطفل في مراحل النمو الحركي فلا « يصلب » رأسه في سن ثلاثة شهور ، ولا يستطيع الجلوس بمفرده في سن منة شهور ، وقد بصاب بشلل حركي وضمور في عضلات الساقين ، وقد تحدث له نوبات صرع .

ويمكن تشخيص هذا المرض عند الولادة بقياس محيط الرأس وعمل أشعة مقطعية للمخ ، لأنه كثيرا ما يصاحب صغر حجم الرأس ظهور عيوب فى تكوين المخ على هيئة ضمور فى قشرة المخ فى أغلب الحالات .

وصغر حجم الرأس له أسباب متعندة معظمها وراثى ، والباقى غير وراثى ( مثل اصابة الأم بفيروس الحصبة الألمانى أثناء الحمل ) .

#### ( ج ) مرض ، فردينج هوفمان ، ( ارتفاء العضلات ) :

وهذا المرض أحد أنواع ضمور العضلات والأعصاب التي تورث بطريقة متنحية . وعند الولادة يلاحظ ضمور عضلات الطفل المصاب والطراوة الشديدة في جمعه ، حتى أننا إذا رفعنا الطفل وهو نائع على ظهره . برفع ظهره من أسفل نراعيه . يسقط رأسه للخلف وكذلك جذعه ، أى لا توجد لديه أية قوة عضلية .

ويصاحب هذا المرض صعوبة في التنفس، وغالبا ما تحدث الوفاة بسبب الإصابة بالنهاب رئوى خلال السنة الأولى من عمر الطفل في الأنواع الشديدة من هذا المرض.

ويشخص المرض بدقة عن طريق الفحص الاكلينيكي ودراسة التغيرات الكهربية للعضلات .

# ثالثاً: أمراض وراثية متنحية مرتبطة بالجنس

( أ ) أثيميا القول ( نقص إنزيم كرات الدم "G6PD" ):

يولد الأطفال المصابون بهذا المرض دون أن تظهر عليهم أى أعراض ، إلا أنه في بعض الأحيان تحدث لهم صفراء نتيجة لتكمير حاد فى كرات الم الحمراء . ولكن فى معظم الحالات يتأخر ظهور المرض حتى نفاجأ الأم بحدوث أنيموا حادة للطفل وزيادة نمية الصفراء فى الدم بعد أن يأكل الطفل الفول المدمس . كذلك يتفير لون البول للون البرتقالى المحمر نتيجة تكمير كرات الدم الحمراء مما يؤدى إلى نقص شديد فى ممنوى هيموجلوبين الدم ، يتم علاجه مباشرة بإجراء نقل دم للطفل المصاب .

ويمكن منع تكرار حدوث هذه النوبات إذا امتنع الطفل عن تناول الفول وجميع أنواع البقول الأخرى وبعض الأدوية التى يحددها الطبيب المتخصص . وقد لاحظت مؤلفة الكتاب أثناء عملها كطبيب نائب في قسم طب الأطفال أن هذه الحالات تزيد في موسم إثمار الفول الأخضر ( الحراتي ) لأن بعض الأطفال تحدث لهم نوبات الأنيميا الحادة إذا أقبلوا على تناول هذا الفول .

ويمكن اكتشاف هذا المرض مبكرا بتحديد نشاط إنزيم "G6PD" في دم

الطفل عند الولادة . ويجب إجراء هذا النحليل لكل الأطفال النكور قبل أن يصبح الفول المدمس جزءا من غذائهم .

وهذا المرض مثل أى مرض وراثى متنع مرتبط بالجنس ، تحمله الأم ولا يظهر عليها أعراضه ، ولكنه يظهر فى ٥٠ فى المائة من أطفالها الذكور . ولا تصاب الإناث بهذا المرض إلا نادرا ( لإصابة الأنثى أسباب ورائثية معروفة لا يتمع نطاق هذا الكتاب لذكرها ) .

### (ب) التخلف العقلى المرتبط بالجنس (مرض ، مارت بل ؛ أو الكروموسوم "X" الهش):

هذا النوع من التخلف لا تظهر أعراضه عند الولادة ، ولكن كثيرا ما تلاحظ الأم تأخر النمو العقلى للطفل وخاصة التأخر في الكلام ، كما يكون كثير المحركة يعانى من صعوبة في التركيز . وعند فحص الطفل اكلينيكيا يلاحظ أن حجم رأسه كبير نوعا ما وله ملامح معينة أهمها طول الذفن وبروز الفك وكبر حجم الأثنين ( الأنن مطرطقة وكبيرة ) ، وعند البلوغ يزداد حجم المخسبتين . وتختلف درجة التخلف من طفل الآخر .

وتكون الأم حاملة للمرض ولا تظهر عليها الأعراض ، اكنها تنقل المرض بجميع أعراضه لأطفالها التكور باحتمال ٥٠ في المائة ، وقد تظهر درجات تخلف بمبط في ٣٠٪ من أخوات الطفل المصاب ، ولهذا يمكن اعتبار هذا المرض سائدا مرتبطا بالجنس .

ويعتبر هذا المرض من أكثر الأسباب الوراثية للنخلف العقلى شيوعا فى كل المجتمعات ، وتم التعرف على حالات مصابة به فى مصر .

# ( ج ) ضمور العضلات الوراثي ( مرض دوشين ) :

يولد الطفل طبيعي المظهر ، وتبدأ أعراض المرض في الظهور في سن آ آ إلى ٨ سنوات حيث يعاني الطفل من صعوبة تسلق درجات السلم أو الجرى . ثم تزداد شدة المرض فيعجز الطفل عن القيام من مكانه إذا كان جالما على الأرض إلا بالتملق على ماقيه . ويصحب هذا الضعف العضلي تضخم كاذب بالعضلات بكون واضحا في د سمانة ، الرجل . وتزداد وطأة المرض في سن البلوغ حتى يصبح المريض غير قادر على المشى حيث يعتمد في تنقلاته على الكرمسي المتحرك ، وتحدث الوفاة بمبب إصابة القلب .

# رابعاً: أمراض وراثية ساندة مرتبطة بالجنس ( الكروموسوم "x")

#### ( أ ) الكساح بسبب تقص القوسفات في الدم :

يظهر هذا النوع من الكماح في الذكور ، وينتقل إليهم من أمهاتهم . وتكون أعراض الكماح أو لين العظام أشد وضوحا في الذكور عنها في الإناث ، اللاتي قد يكون التغير الوحيد فيهن هو نقص الفوسفات في الدم . وأعراض المرض تشبه أعراض لين العظام النافج عن نقص فيتامين « د ، ، ويمكن علاجه مبكرا بإعطاء الطفل كميات كبيرة من فيتامين « د ، .

ويتم تشخيص المرض عن طريق ملاحظة الأعراض حيث يزداد عرض عظام الرمىغين وأمغل القدمين ، ويظهر تقوس في عظام الساقين وتشوهات في عظام القفص الصدرى . وأهم الأعراض في الأنثى مكما أسلفنا . هو نقص ممنوى الفوسفات في الدم مع تقوس بسيط في عظام الساقين .

## (ب) مرض القم والوجه والأصابع رقم (١):

تظهر أعراض هذا المرض في الإناث عند الولادة على شكل قصر في بعض أصابح اليد ، ووجود فصوص في اللمان وتشوهات في الفم والأسنان والوجه .

وهذا المرض لا يظهر في الذكور لأن الإصابة في هذه الحالة نكون ثنديدة مما يسبب إجهاض الأم مبكرا أو وفاة الجنين ، لذلك لا ترزق الأم بأطفال نكور . ولهذا فإن هذا المرض يظهر في الإناث فقط وتنقله الأم المصابة إلى ٥٠ في المائة من أطفالها .

لعل القارىء قد لاحظ من الصفحات السابقة مدى تشابه أعراض الأمراض الوراثية خاصة لفير المتخصصين ، مما يمتوجب أن يتم التشغيص والعلاج والامتشارة الوراثية بمعرفة طبيب متخصص وممارس لفرع الوراثة الاكلينيكية .

#### القصل الخامس

## الاستشارة الوراثية والوصايا العشر

أولاً: الاستشارة الوراثية: متى يجب استشارة طبيب الوراثة؟

الاستشارة الوراثية من أهم الوسائل التي يمكن بها تجنب حدوث الأمراض الوراثية . إذ أنه في الأمراض الأخرى الأخرى عامة و الحال في الأمراض الأخرى عامة و الوقاية خير من العلاج ، . وكثيرا ما يقال : الطبيب قبل المأذون .. و دائما ، 1

ويمكن أن نوصمى بالاستشارة الوراثية في المراحل التالية من حياة كل أسرة :

# (أ) قبل الزواج :

يجب أن يستشير الشاب والفتاة المقبلان على الزواج طبيب الوراثة في حالة وجود تاريخ لأى مرض وراثى أو عيب خلقى ( أى عيب في تكوين الطفل عند الولادة ) في الأسرة . وفي هذه الحالة بنبغى لكل منهما الاستضار عن مثل هذا التاريخ المرضى في أى فرد من أفراد أسرته مهما كانت درجة الرائحة ، وخاصة في الأقارب من الدرجة الأولى والثانية ، أى الإخوة والوائدان والأعمام والأخوال وأولاد العم وأولاد الخال والجدود للأب والأم . وغالبا ما تؤدى الاستشارة الوراثية للاطمئنان ، إذ يمكن قبل الزواج إجراء التحاليل المتخصصة للخطيبين للتأكد من أنهما لا يحملان نفس المرض الوراثى الذي أصاب أقاربهما والذي يمكن أن ينتقل إلى أطفالهما في المستقبل .

وهنا يجيء دور الطبيب في شرح كيفية الوقاية من هذه الأمراض أو علاجها مبكرا .

وتكتسب هذه الاستشارة أهمية خاصة في حالة وجود صلة قرابة بين الخطيبين ، وعند انتشار أمراض وراثية معينة في المجتمع يمكن اكتشاف حامليها بإجراء تحاليل بسيطة قبل الزواج ، مثل مرض البيتاثالاسيميا (أنيميا البحر الأبيض المتوسط) الذي سنتحدث عنه باستفاضة في موضع لاحق من الكتاب .

## ( ب ) أثناء الحمل :

وخاصة فى حالة الزوجة التى تعرضت لحالات إجهاض متكررة ، أو سبق لها ولادة طفل مصاب بعيوب خلقية أو مرض وراثى ، أو التى تناولت بعض الأدوية بدون استشارة الطبيب ، أو أصبيت أو تعرضت لأمراض فيروسية أثناء الحمل مثل الحصبة الألمانى ، أو حدث لها الحمل بعد من ٣٠ عاما ، أو لاحظت ضعف حركة الجنين أو زيادة شديدة فى حجم البطن لا تتناسب مع فترة الحمل .

#### ( ج ) بعد الولادة :

ا - يعد الولادة مباشرة: إذا لاحظت الأم أى عيوب خلقية ولو طفيفة فى تكوين المولود ، وخاصة إذا ظهرت هذه العيوب فى أعضاء مختلفة من الجسم . ويجب التدقيق فى معرفة جنس المولود ، والتأكد من عدم وجود أى تشوهات فى الأعضاء التناسلية الفارجية . وتعتبر الحالات غير الواضحة الجنس من الحالات التى يجب أن تحول فورا الطبيب الوراثة ليجرى جميع المتاليل إللازمة للتأكد من الجنس .

ثُما أن إصابة المولود بالتهابات متكررة أو نزيف أو زيادة في سرعة التنفس أو غيبوبة أو صفراء أو تشنجات ، قد تشير إلى مرض وراثي ينبغي علاجه مبكرا ، أو على الأقل يجب تشخيصه بدقة حتى لا يتكرر حدوثه في الأطفال الآخرين في الممتقبل .

٢ ـ في سن أسبوع: حيث يتم أخذ ثلاث نقط من دم الطفل عن طريق شكة بمبيطة بالكعب، وذلك الإجراء ثلاثة تحاليل بالغة الأهمية الاكتشاف ثلاثة أمراض ( الفينيل كيتونيوريا والجالاكتوزيميا ونقص هورمون الفدة الدرقية ) يتم علاجها مبكرا قبل أن تتمبب في حدوث تخلف عقلى . وهذه التحاليل بتم إجراؤها إجباريا في جميع دول العالم المنقم .

## ( ي ) في أي فترة من فترات عمر الطفل:

إذا لاحظت الأم تأخرا في النمو الحركي أو العقلي للطفل، أو عدم تنبهه للأصوات أو تأخره في الجلوس أو الوقوف أو العشي أو الكلم، أو بداية ظهور ما يدل على فقدانه أيَّا من هذه المهارات بعد أن يكون قد لكتسبها ، وكلها علامات خطيرة ، وقد تكون الإشارة الأولى لمرض عصبى أو نفسى وراثى يجب تشخيصه مبكرا .

#### ( ه ) بعد سن الدراسة :

إذا لاحظت الأم أو المدرسة حدوث تأخر في القدرات الذهنية أو التركيز أو الاستيعاب أو ضعف في الذاكرة ادى الطفل ، أو ميله إلى الحركة الزائدة والمصبية ، أو تدهور قدراته الحركية وظهور ضعور أو شلل في عضلات الساقين أو الذراعين ، أو عضلات الوجه ، أو حدوث أنيميا لا تستجيب الماكج العادى . في هذه الحالة بجب الشك في وجود أحد الأمراض الوراثية التي يمكن أن نظهر في أي فترة من فترات العمر ، حتى بعد من الأربعين ، مثل مرض هنتنجتون أو مرض الزهايمر . وهي أمراض وراثية يجب استثمارة طبيب الوراثة بشأنها .

# (ثانياً): الوصايا العشر لمنع حدوث الأمراض الوراثية والعيوب الهلقية

١ - فحص المقبلين على الزواج ، وعمل التحاليل الطبية ومهرراتية اللازمة
 لهم بعد إجراء دراسة مفصلة التاريخ المرضى العائلة .

- ٢ ـ الإقلال ما أمكن من زواج الأقارب خاصة أبناء أو بنات العم أو الخال أو ممن في نفس مستوى القرابة ، حيث تتضاعف في هذه الحالة احتمالات حدوث العيوب الخاقية والأمراض الوراثية في الأطفال ، حتى إذا لم يكن هناك تاريخ لأمراض وراثية في العائلة .
- ٣ ـ تجنب الإنجاب في من متأخرة سواء في الأم أو الأب ، حيث إن الحمل المتأخر في الأم بعد من ٣٥ منة يزيد من احتمال إصابة أطفالها بأمراض اختلال عدد الكروموسومات وأشهرها مرض د داون ، (الطفل المنغولي) سواء كان ذلك هو الطفل الأول أو الأخير . كما أن إنجاب الأب بعد من الأربعين يزيد من احتمال ولادة أطفال مصابين بطفرات وراثية لم تكن موجودة أصلا في العائلة . علما بأن أفضل من للإنجاب هو بين ٢٥ . ٣٥ عاما للرجل والمرأة معا ، سواء كان ذلك هو الطفل الأول أو الأخير .
- ٤٠ ـ تجنب كثرة التعرض لملوثات البيئة في أى سن مثل التعرض للإشعاع أو الكيماويات أو المبيدات ، أو تناول العقاقير الطبية بدون استشارة الطبيب . إذ أن هذه المؤثرات تسبب طفرات وراثية على مستوى الكروموسومات أو الجينات مما يؤثر على صحة الأجيال القائمة ، بالإضافة لأثرها في حدوث السرطان في الجيل المتعرض نفسه .
- ت تعنّب تعرض الأم الحامل أو المديدة المتزوجة في من الحمل (خلال النصف الثاني من دورتها الشهرية ) لأى عوامل قد تؤثر على نمو الجنين مثل التعرض للأشعة التشخيصية أو المعلجية ، أو الاختلاط بأطفال مصابين بأمراض فيرومية وخاصة الحصية الألماني لكل القتيات في هذا المجال بالتوسع في التطعيم ضد الحصية الألماني لكل القتيات قبل الزواج ، خاصة اللاتي لم يمبق لهن أن أصين بهذا المرض وأثبتت التحاليل المعملية استعدادهن للإصابة لنقس المناعة لديهن . كذلك ينبغي الابتعاد عن الحيوانات الألهفة مثل القطط والكلاب التي تحمل طفيل التوكسوبلازما في برازها ، أو أكل لحم غير ناضح تماما ، أو تناول الطعام بدون غمل الأيدى . كما ينبغي قبل تناول أية خضر اوات طازجة الطعام بدون غمل الأيدى . كما ينبغي قبل تناول أية خضر اوات طازجة

أن يتم غسلها جيدا حيث تحمل طفيل التوكسوبلازما الذي يسبب تشوهات الجنين ، وعدم تناول أى أدوية - مثل الأدوية المضادة للصرع - بدون استشارة الطبيب المتخصص . كما تنصح السيدة في بداية الحمل ، وخاصة في الشهور الثلاثة الأولى ، بأن تتناول غذاء مدوازنا به كمية كبيرة من الخضر اوات والفواكه الطازجة التي تزودها بحمض الفوليك الذي يمنع حدوث العيوب الناشئة عن عدم التحام القناة العصبية وأهمها عدم تكرين عظام الجمجمة وانفلاج أجزاء من العمود الفقرى . كما يجب التأكد من علاج مرض السكر في الأم قبل حدوث الحمل بواسطة طبيب متخصص لضمان عدم تأثر الجنين بالعلاج المستخدم .

- ١ إجراء كشف طبى دقيق على الأطفال حديثى الولادة لضمان الاكتشاف المبكر للعبوب الخلقية التي يجب علاجها مبكرا أو الوقاية منها حتى لا تظهر في الأطفال الذين يولدون بعد ذلك لنفس الأسرة، وكذلك إجراء تحليل و جثرى ء (سيتم شرحه فيما بعد ) بأخذ بعض نقاط الدم من الطفل حديث الولادة، وذلك للتأكد من عدم وجود أمراض سوء التمثيل الغذائي . ويمكن منع التخلف العقلي يعلاج متاح .
- ٧ منابعة كل حمل منذ بدايته باستخدام الأشعة فوق الصونية ، خاصة ابتداء من الأسبوع السادس عشر . وكذلك إجراء تحليل ادم الأم لمعرفة مستوى مادة ، الألفا فيتوبروتين ، في هذه الفترة من الحمل مما يتبح الاكتشاف المبكر والوقاية من إصابة الجنين بعدم التحام في القناة العصبية واختلال الكرومومومات .
- ٨ ـ تحديد فصيلة الدم "Rh" ( العامل الريصي ) عند كل سيدة حامل ، وإعطاء المصل الواقى من ولادة أطفال معرضين للإصابة بالأنيميا الحادة والصغراء الشديدة إذا كانت فصيلة الأم "Rh" سالب (Rh-ve) وفصيلة كل من الزوج والطفل "Rh" موجب (Rh+ve) . ويجب إعطاء الأم المصل المضاد لهذه الأجمام المناعية خلال الـ ٤٨ مناعة إعطاء الأم المصل المضاد لهذه الأجمام المناعية خلال الـ ٤٨ مناعة

الأولمى بعد الولادة أو إذا حدث إجهاض ، وذلك لتجنب حدوث المرض العصبى المعروف باسم ، اليرقان النووى ، الذى يؤثر على جميع وظائف المخ للطفل حيث تترسب مادة الصفراء ( البيليروبين ) فى خلايا المخ . وهذه المادة تنتج من زيادة تكسر خلايا الدم الحمراء بالطفل .

٩ ـ دعم مراكز بحوث الوراثة البشرية لتطويرها ، واستخدام أحدث الطرق التكنولوجية التشخيص المبكر للأمراض الوراثية مثل الطرق المعتمدة على الهندسة الوراثية ، وكذلك مواكبة النقدم العلمى العالمي في العلاج ، ونشر الوعي بين علمة الناس عن الأمراض الوراثية .

١٠ استخدام الحاسب الالكتزوني (الكمبيوتر) لعمل مسجلات (بنوك معلومات) للمرضى المصابين بأمراض وراثية مما يغيد في إجراء التحاليل الإحصائية لمعرفة لحنمال أن يكون بين أقاربهم من يكون حاملا نهذا المرض ، والتأكد من ذلك بالفحوص الوراثية والاستمانة بالبرامج التشخيصية الحديثة لتشخيص الأمراض النادرة .

#### القصل السادس

#### بعض الأمراض الوراثية الشائعة

### (أ) مرض ، داون ، أو الطفل المتقولي

هذا المرض من أكثر الأمراض الوراثية التي يعرفها علمة الشعب وليس الأطباء فقط . وكثيرا ما نقابل أطفالا أو بالغين مصابين بهذا المرض الذي تصاحبه سمات متميزة للوجه والعينين والرأس وطريقة المشي ، والإبتسامة الوديعة ، وشبه كبير بملامح الوجه الآميوية ( في الصين واليابان ) ، ومن هذا جامت التسمية ، والطفل المنفولي ، ( شكل ٩ ) . وحيث أن أول من حدد هذا المرض هو المالم ، لانجون داون ، ، فقد تم تسمية هذا المرض باسمه وأصبح معروفا باسم مرض ، داون ، . وهذه التسمية ( مرض داون ) أفضل لأنها تسمح بإضافة مظاهر أخرى لهذا المرض إلى جانب ملامح الرجه ، المنفولية ، . ومن الأعراض الأخرى . التأخر في النمو الجمعدى والعقلي ، بالإضافة إلى وجود عيوب خلقية في أعضاه مختلفة من الجمع .

وتتفاوت نمبة انتشار هذا العرض بين الأطفال حديثي الولادة في مصر من حوالي ٢ في الألف إلى ١ في الألف .

وتشخيص المرض عند الولادة قد يمبب أزمة نفسية عند الأم والأب خاصة ، والأمرة عامة . والجدير بالذكر أنه يمكن منع حدوثه حاليا في مصر بلجراء تحليل لكروموسومات السائل الأمنيوسي المحيط بالجنين ، خلال الشهر الخامس من الحمل ، وذلك في مراكز متخصصة ومعروفة . ويمكن في الخارج ، إجراء نفس التحليل بفحص الكروموسومات في عينة من خلايا



شكل ( ٩ ) : صورة ثوجه طفلة مصابة يمرض داون ، ( الطفل المتقولي ) .

المشيمة في حوالى الأمبوع العاشر من الحمل . غير أنه لا ينصح باتباع هذه الطريقة الأخيرة لخطورتها نصبيا على الحمل ( زيادة نصبة الإجهاض ) ، كما أنه في بعض الأحيان يكون من الضروري إعادة التحليل في الشهر الخامس من الحمل ( الأسبوع ١٦ ـ ١٨ ) لتأكيد النتيجة المبكرة .

وفى مصر يمكن حاليا عن طريق ما يسمى بـ و علاج التدخل المبكر ، ، تنبيه حواس ونكاء وعضلات الطفل المريض بدءا من سن شهرين حتى يصل إلى أقسى حد للنكاء المورَّث له ، وبذلك يمكن الإقلال من نسبة النخلف العقلى والتأخر الحركى الشديدين الذين كانا فى الماضى من أهم مسمات الطفل المصاب بمرض و داون ، .

وأهم سبب لحدوث مرض داون هو سن الأم عند إنجاب الطفل . ولا يهم إذا كان هذا هو أول حمل للسيدة أو آخر حمل لها . وقد يكون أيضا سن الأب أحد العوامل المسببة لهذا المرض في حوالي ٩ إلى ٢٠ في المائة من الحالات .

وقد يتعرض الطفل المصاب بمرض ه ذاون ، لعيوب خلقية شديدة فى القلب لا يمكن علاجها جراحيا ، كما يزداد نسبيا معدل حدوث النهابات شعبية أو رئوية متعددة ، وسرطان الدم ( اللوكيميا ) .

## الأنواع الوراثية لمرض داون :

تختلف الأنواع الوراثية طبقا لنوع الاختلال الكروموسومي كالآني :

١ - ريادة حرة في عد الكروموسوم رقم ٢١ : ويحدث ذلك في ٩٥ في المائة من الأطفال المصابين بهذا المرض ، فيولد الطفل بعدد ، ثلاثة ، كروموسومات رقم ٢١ بدلا من العدد الطبيعي ( اثنين ) ، ويذلك يكون مجموع الكروموسومات في الخلية الجمدية ٤٧ بدلا من ٤٦ (شكل ١٠) . ويحدث هذا نتيجة لخطأ في انقسام الخلية الجنسية في الأم أو الأب في طور التملية الاخترالي ( الميوزي ) الأول أو الثاني .

وتبلغ نسبة الإصابة بين الأطفال بهذا النوع من الاختلال الكروموسومى هوالمى ٩, • فى الألف قبل أن تبلغ الأم سن ٣٥ سنة . ولكنها تزيد عندما نصل سن الأم إلى ٣٥ ـ ٣٨ سنة ، فتبلغ ٢٨ فى الألف . وتزداد النسبة بشدة إلى ٣٨ فى الألف فَى سن ٤٤ عاما . ويتضح من الجدول (٤) احتمالات إنجاب طفل مصاب بمرض « داون » فى أعمار الأم المختلفة :



شكل (١٠): صورة لكرموسومات طفل مصلب يعرض: داون : ( الطفل المنفولي ) . يشير السهم إلى الزيادة في الكروموسوم رقم ( ٢١) حيث يصبح العدد الكلي لكروموسومات المضاية ٤٧ يدلا من العدد الطبيعي ٤١.

جدول (٤) : احتمالات ولادة الطفل المنفولي في أعمار مختلفة للأم عند الإنجاب

| الاحتمال | ً من الأم<br>(سلة <sub>).</sub> | الاحتمال  | سڻ الأم<br>( سئة ) |
|----------|---------------------------------|-----------|--------------------|
| ۱ فی ۳۵۰ | 40                              | ۱ فی ۲۰۰۰ | ٧٠                 |
| ۱ فی ۳۰۰ | Pr.S                            | ۱ فی ۱۷۰۰ | ٧١ .               |
| ۱ فی ۲۵۰ | 44                              | ۱ فی ۱۵۰۰ | 77                 |
| ۱ في ۲۰۰ | ٣٨                              | ۱ فی ۱٤۰۰ | 74                 |
| ۱ فی ۱۵۰ | 44                              | ۱ فی ۱۳۰۰ | 4 £                |
| ۱ فی ۱۰۰ | ٤٠                              | ۱ فی ۱۲۰۰ | 40                 |
| ۱ فی ۸۰  | ٤١                              | ۱ فی ۱۱۰۰ | 77                 |
| ۱ فی ۷۰  | 43                              | ۱ في ۱۰۵۰ | 77                 |
| ۱ فی ۵۰  | ٤٣                              | ١ في ١٠٠٠ | YA                 |
| ۱ فی ۵۰  | ££                              | ۱ فی ۹۵۰  | 79                 |
| ۱ فی ۳۰  | ٤٥                              | ۱ فی ۹۰۰  | ۳.                 |
| ۱ فی ۲۵  | ٤٦                              | ۱ فی ۸۰۰  | ۲۲۱                |
| ۱ فی ۲۰  | ٤٧                              | ۱ فی ۲۲۰  | 77                 |
| ۱ فی ۱۵  | ٤٨                              | ۱ فی ۲۰۰  | ٣٣                 |
| ۱ فی ۱۰  | ٤٩                              | ۱ فی ۵۰۰  | 4.5                |

ونيلغ نمية تكرار حدوث نفس هذا المرض في أطفال آخرين لنفس الأسرة عامة من ١ - ٢ في المائة ، ولكنها تعتمد بدورها على سن الأم عند الإنجاب كما هو موضح في الجدول . ٧- انتقال الكروموسوم ٢١ إلى كروموسوم آخر: وغالبا ما ينتقل الكروموسوم ١٦ أو ١٦ ، ولكنه ينتقل أحيانا إلى الكروموسوم ١٤ أو ١٦ ، ولكنه ينتقل أحيانا إلى الكروموسوم ١٦ أو ١٦ ، ولكنه ينتقل أحيانا إلى الكروموسوم ١٦ أو ٢٧ ، وهو ما يحدث في حوالي ٥ في المائة من الأطفال المصابين بهذا المرض . وتتمثل الخطورة في هذا النوع من مرض ٥ داون ١ ولايظهر عليه أي من أعراضه ، ولكنه ينقه بنسبة عالية لأطفاله عندما يتم الانتقال من الكروموسوم ٢١ إلى الكروموسومات ١٣ أو ١٤ أو ١٥ أ. أما إذا تم الانتقال من الكروموسوم ٢١ إلى الكروموسومات ١٣ أو ١٤ أو ١٥ أما إذا تم الانتقال من الكروموسوم ٢١ إلى الكروموسوم ٢١ الآخر ، فإن نمية إصابة أطفال أي فرد حدث فيه هذا الانتقال تبلغ ١٠٠ في المائة ، حيث يصاب كل أطفال حامل هذا المرض سواء كان الأم أو الأب أو تصاب الأم بالإجهاض . وهذه من الحالات النادرة في الوراثة التي تبلغ نمية حدوث المرض فيها ١٠٠ في المائة . ومن هنا كانت أهمية دراسة الكروموسومات في مزارع الدم لجميع في المائة . ومن هنا كانت أهمية دراسة الكروموسومات في مزارع الدم لجميع الأطفال المصابين بمرض داون .

وقد يتساءل القارى، عن أسباب حدوث هذه الاختلالات فى الكروموسومات ، وهى تتلخص - كما ذكرنا من قبل - فى التعرض لملوثات البيئة ، أو العلاج ببعض الأدوية والكيماويات ، أو التعرض للإشعاع السينى أو النووى فى أى فترة من فترات العمر ، وقد يكون لزواج الأقارب تأثير فى فى زيادة نسبة حدوث اختلال فى انقسام البويضة أو الحيوان الذكرى فى أبنائهم ، وبذلك يصاب أحفادهم بهذا المرض .

٣ - الطَّقَلُ المَنْقُولَي المُموزَ البِيك : وتكون فيه بعض الخلايا الجمدية طبيعية من حيث عند الكروموسومات وتركيبها ، أى ٤٦ كروموسوما تحتوى على زوج واحد من الكروموسوم ٢١ ، بينما يحدث خلل في البعض الآخر من الخلايا فتحتوى على ٤٧ كروموسوما منها ثلاث نسخ من الكروموسوم ٢١ . وتختلف حدة أعراض المرض مواء كانت جمدية أو نفسية تبعا لنسبة حدوث الاختلالات في الكروموسومات .

#### الأعراض الإكلينيكية «لمرض داون »:

يتم تشخيص الإصابة بهذا المرض بسهولة في أي فترة من فترات عمر الطفل حتى منذ الولادة . ويتم عادة إجراء تحليل الكروموسومات ليس لمجرد التيقن من دقة التشخيص ، ولكن أيضا لمعرفة نسب احتمال ظهور المرض في أطفال آخرين لأمرة المصاب . وأهم الصفات الجمدية المصاب بهذا المرض ، هي وفرة الجلد حول الرقبة ، وتظهر حتى في الجنين عند فعصه بالموجات فوق الصوتية ، وتكون وأضحة عند الولادة . كما يتسم بصغر حجم الفرمع غلظة الشفتين وبروز اللسان ، والوجه المسطح ، وصغر حجم الأنن ، وظهور بعض التشوهات السيطة على الأقل في إحدى الأننين ، فضلا عن العيون المميزة التي تشبه الجنس الآسيوي ، من حيث اتجاه الزاوية الخارجية للمين إلى أعلى ، وظهور ثنية جلدية في الزاوية الداخلية للعين . كما يكون الأنف صغيرا وقصيرا ، وتوجد ثنية واجدة مستعرضة في كف الطفل بدلا من ثنيتين ( الثنية السيميانية ) . كذلك يوجد انحناء في الإصبع الصغرى ( الخامسة ) للكف ناتج عن قصر السلامية الوسطى به ، وقد توجد ثنية واحدة في هذه الإصبع . وتزيد المسافة بين الاصبع الكبرى والاصبع الثانية في القدم ، ويكون هناك أحيانا النصاق في الإصبعين الثانية والثالثة مع قصر وزيادة عرض القدم . ويكون شعر الطفل ناعما رفيعا ، مع ارتخاء عضلات الجسم والأربطة المحيطة بالمفاصل مما يسيب سهولة حركتها وثنيها . كما توجد تغيرات مميزة في الجهاز العظمي تظهر عند الفحص بالأشعة خاصة في الرأس وعظام الحوض واليدين.

وقد يتأخر نمو الطفل من حيث الطول في فترات العمر المختلفة ، وتوجد مقاييس نمو خاصة بالأطفال المصابين بعرض « داون » لمتابعة التقدم في نموهم مما يتيح العلاج المبكر لأي سبب لقصر القامة مثل الإصابة باضطراب في هورمون المقدة الدرقية ، ويتبغى العمل على تجنب إصابة الطفل بالسمنة حيث إنها قد تؤخر بداية المشى في السن المعتادة لذلك ( حوالي عام ) . وتظهر في حوالي ، ٤ في المائة من الأطفال المصابين بعرض داون ، عبوب خلقية في القلب وخاصة وجود فتحات بين الأنينين والبطينين و ولابد من فحص القلب بدقة في الأطفال المصابين بهذا المرض ، حيث إن الإصابة بعيوب في تكوين القلب تعتبر من أهم الأسبلب التي تعوق نموهم الجمدى ، وتؤثر في نموهم الحركي ، وفي برامج التنبيه المبكر ، ويزداد احتمال إصابة الطفل المصاب بمرض داون بعيوب في الجهاز الهضمي والمناعي والدم . وكل هذا يجب أن يؤخذ في الاعتبار عند متابعة علاج الطفل .

#### التخلف العقلى في مرض داون:

التأخر الذهني هو أهم أعراض مرض و داون و . كما أن هذا المرض هو أهم أسباب التخلف العقلى و أكثرها شيوعاً و تبدأ ملاحظة هذا التأخر الحركي أهم أسباب التخلف العقلى و أكثرها شيوعاً و تبدأ ملاحظة هذا التأخر الحركي والذهني خلال الشهور السنة الأولى من عمر الطفل ، وفي جميع مراحل نموه التالية . ولكن تتفاوت نسبة التأخر من حالة لأخرى . ويتراوح معامل النكاء من ٤٠ إلى ١٠٠ وإن لم يشمل ذلك جميع نواحي النكاء . وباستخدام طرق التنبية وحلاج التنخل المبكر ، يصل الطفل إلى مستوى قريب جدا من الطفل الطبيعي في النمو الحركي و الاجتماعي . لكن كثيرا ما يتأخر نمو النغة أي بدء الكلم واستمراره ، ويحتاج الطفل تنديب مكثف ليصل إلى مستوى معقول . ويعتمد نلك أشامنا على تعاون الوالدين خاصة الأم في تدريب إينها المصاب والمواظبة على نلك . والمعروف أن هناك علاقة واضحة بين نكاء الطفل ونموه الحركي . وفي أغلب الأحيان يبدأ الطفل المصاب بمرض داون الكلام من عمر منتين إلى أربع منوات ، كما يتأخر في التمنين .

والطفل المصاب بمرض داون له طبيعة ممالمة مرحة واجتماعية ، ويحب التقليد والموسيقى ويطرب لسماعها . ومن خيرتى الشخصية فإن الطفل المصاب بمرض داون يتعدى « عنق الزجاجة ، من الاضطرابات مثل كثرة نزلات البرد والإسهال .. النخ بعد بلوغه العام الأول من عمره . ويجب الاهتمام بإعطائه جميع اللقاحات مثل أى طفل طبيعى .

## (ب) التخلف العقلى وأسيابه المختلفة

توجد أسباب متعددة للتخلف العقلى منها الوراثى ومنها البيئى . وقد تم تعريف التخلف العقلى على أنه نقص ملحوظ عن ممتوى النكاء المتوسط ، يحدث أثناء فترة النمو . ويمكن اعتباره حالة توقف أو نقص فى نمو العقل ، كثيرا ما يصاحبه نقص فى القدرات التى تشكل فى مجموعها النكاء مثل القدرة على الاستيماب واللغة والحركة والقدرات الاجتماعية .

ومن المؤكد أن التخلف العقلى ليس مرضا واحدا ولكنه عرض لعدة أمراض وينتج من أسباب متعددة .

وقد تم تقسيم درجات التخلف العقلي طبقا الاختبارات النكاء كما يلي :

- تخلف عقلي بمبيط: تتراوح فيه نسبة النكاء من ٥٠ إلى ٧٠
- تخلف عظى متوسط: تتراوح فيه نسبة الذكاء من ٣٥ إلى ٤٩
  - \* تخلف عظى شديد : تتراوح فيه نسبة الذكاء من ٢٠ إلى ٣٤
    - تخلف عقلي عميق: نسبة النكاء فيه أقل من ٢٠
- □ وتنتمى غالبية الحالات ( ٨٠ فى المائة ) من التخلف العظى إلى التخلف العظى البسيط. ويمكن المصاب بهذه الدرجة من التخلف اكتساب مهارات اجتماعية ، كما يمكنه التواصل والتخاطب فى فترة العمر التى تمبق سن المدرسة ( ٦ منوات ) . ومن الصعب على الشخص العادى ملاحظة تأخر هؤلاء الأطفال إلا بعد وصولهم إلى المرحلة المترسطة التعليم . وتجدر الإشارة إلى أن الأطفال المصابين بالتخلف العظى البسيط يمكنهم الاعتماد على أنضهم ، وتكنهم غالبا ما يحتاجون لمن يساعدهم على اجتباز الأزمات التى تواجههم ، ويحتاجون لمساندة المحدودين بهم .
- □ أما المصابون بالتخلف العقلى المتوسط ، فإنهم يشكلون حوالى ١٢ فى
  المائة من المنخلفين عقلياً . وهم يمكنهم الكلام والتواصل خلال فترة
  ما قبل المدرمية . وخلال فترة الدراسة يمكن تدريبهم تدريباً مهنياً ، لأنهم

غالبا يتوقفون في دراستهم عند المرحلة المتوسطة . ويستطيع أفراد هذه المجموعة الاعتماد على أنفسهم بقدر ما تم تدريبهم ، لكنهم يحتاجون لمساعدة وتوجيهات المحيطين بهم لمواجهة أي ضغط اجتماعي أو مادي بسبط .

- أما المصابون بالتخلف العقلى الشديد والذين يشكلون ٧ في المائة من مجموع المتخلفين عقلها ، فيتم التعرف على حالتهم بسهولة في مرحلة ما قبل المدرمية بسبب تأخرهم المركى وعدم قدرتهم على الكلام . ويمكنهم في خلال سنوات الدراسة تعلم الكلام واكتماب المهارات السحية البسيطة للمحافظة على نظافتهم ، كما يمكنهم عند الكبر القيام بأعمال تتطلب مهارات معينة تحت إشراف دقيق ومستمر .
- أمّا المصابون بالتخلف العقلى العميق فتصل نسبتهم إلى حوالى ١ فى المائة من فئات التخلف ، ويمكن التعرف على حالتهم فى من الطفولة المبكرة ، حيث يلاحظ تأخرهم المديد فى اكتساب أية مهارات حركية أو حمية . وغالبا ما تتحمن حالتهم مع افتراب من البلوغ حيث يمكنهم التكلم ، ولكن فنراتهم فى الاعتماد على أنفسهم تظل محدودة طوال فترة حياتهم .

وجدير بالذكر أنه توجد مجموعة من المصابين بالتخلف العقلى لا يمكن تحديد مستوى نكائهم ، نظرا اعدم تجاوبهم مع من يقومون باختبارهم . كما توجد شريحة أخرى من التخلف العقلى البميط تمسى بالحالات البينية ، حيث تتراوح فيها درجات التكاء من ٧١ إلى ٨٤ . ويمكن بتدريب أفراد هذه الشريحة ورعايتهم الرعاية الكافية في طفراتهم ، أن يقوموا بجميع متطلبات الحياة بما فيها الاعتماد الكلى على أنضهم .

ومن أهم الدراسات الذي تعتز وتفخر بها مؤلفة هذا الكتاب ، دراسة أجريت في محافظة أسيوط بالتعاون مع أقسام الأعصاب والطب النفسي في كليتي الطب بجامعة الأزهر وجامعة أسيوط ، شملت ٣٠٠٠ طفل من أطفال المحافظة تتراوح أعمارهم بين ٢ - ١٨ سنة ، وتبين منها أن نسبة التخلف المقلق بدرجاته المختلفة بلغت ٢ - ١٨ سنة ، وتبين منها أن نسبة التخاف المقلق بدرجاته المختلفة بلغت ٣٠٩ في المائة حالات تخلف بسيط ، ٢٠, في المائة حالات متوسطة ، ٢٠,٦ في المائة حالات منوسطة ، ٢٠,٦ في المائة حالات عميقة .

- وقد تم تقسيم أنواع التخلف العقلى فى هذه الدراسة طبقا للمسببات . وتوضح نتائج الدراسة الأسباب المختلفة للتخلف العقلى فى مجتمعنا ، وهى : ١ ـ أسباب متعددة نشمل اشتراك العديد من العوامل البيئية والوراثية ، و تشكل ٢٧,٦ في المائة من الحالات .
- ٢ . أمراض وراثية معروفة يصاحبها تخلف عقلى وتشوهات مختلفة فى
   الجسم ، وتشكل ٢٤,١ فى المائة من الحالات .
- عيوب في تكوين الجهاز العصيبي المركزي وتمثل ١٧,٩ في المائة من
   الحالات (مثل ضمور في المخ يصاحبه صغر أو كبر حجم الرأس واستسقاء في الدماغ).
- التخلف العقلى المرتبط بالكروموسوم "X" الهش ويمثل ١٠,٣ فى
   المائة من الحالات .
- اضطرابات وراثية ببوكيميائية وتمثل ٩,٥ في المائة من الحالات (مثل مرض الفينيل كيتونيوريا).
- آمباب بيئية تؤثر على نمو المقل وتمثل ٥٠٣ في المائة من الحالات ( مثل إصابة الأم بالحصية الألماني ، أو التعرض للأشعة أو تناول أدوية أثناء الصل ، أو و لادة متعسرة ) .
  - ٧ تخلف عظى مصحوب بالصرع ويمثل ٤,٣ في المائة من الحالات .
- ٨. اختلال في الكرومومومات ويمثل ٣,٤ في المائة من الحالات . ( منها
   ٣ في المائة مرض داون ، ٤,٠ في المائة اختلالات في كروموسومات أخرى ) .
- ٩ تخلف عظى تصاحبه اضطرابات نفسية ، ويمثل ٢,١ في المائة من

الحالات (مثل نقص التركيز وزيادة الحركة أو الاكتتاب أو الطفل الذاتي(°)).

كما لتضح أن زواج الأقارب من أهم أسباب التخلف العقلى خاصة فى المجموعة رقم Y. ويعتبر السبب رقم S ( كروموسوم Y) أهم أنفى سبب وراثى للتخلف العقلى بعد مرض S داون S ، بل قد يكون أهم منه لأن لحتمال تكراره فى الأسرة أكثر من مرض S داون S ، بسبب انتقاله من الأم التى تحمل المرض S و فى المائة من أبنائها الأناث يكن حاملات للمرض .

ونظر! لتعدد مسببات التخلف العقلى ، فإنه لايمكن اعتباره مرضا مستقلا بذاته ولكنه و عرض و لعدة أمراض . وينبغى النزام الدقة فى تشخيص التخلف العقلى بمعرفة سببه فى كل حالة على حدة . وذلك بالفحص الاكلينيكى الدقيق ، ودراسة التاريخ العائلى المفصل ، وإجراء التحاليل والاختبارات المتخصصة حتى يمكن التكهن بمسار المرض فى الطفل المصاب وطرق علاجه والتعامل معه ، واحتمالات تكرار المرض فى نفس الأسرة ، ومدى النجاح فى اكتشافه فى الأجنة فى حالات الحمل التالية فى نفس الأسرة .

والأسباب التسعة للتخلف العقلى التى أوجزناها من قبل ، ذكرت فقط لدواعى التبسيط ، حيث إن كل سبب منها يشتمل على العشرات أو المذات من الأمراض التى يتم تشخيصها باتباع المنهج العلمى الوراثى الاكلينيكى والبيوكيميائى والوراثى الخلوى .

وأعتقد أن التشخيص الدقيق للنخلف العقلى ، مسئولية الأسرة ، والطبيب ، والمدرسة أو مكان التدريب والتأهيل ، حتى بمكن الإقلال من حدوث هذه الآفة في المجتمع أو على الأقل منع تكرارها في أسرة الطفل المصاب .

<sup>(°)</sup> حالة مرضية يققد فيها الطقل مهارات الاتصال التي سبق أن اكتسبها مثل التخاطب مع الآخرين ، والحياة الاجتماعية يصفة علمة .

## (جـ) أتيميا البحر الأبيض المتوسط ( البيتاثالاسيميا )(\*)

وهو يقع ضمن مجموعة كبيرة من الأمراض الوراثية التى تؤثر على كل مكرنات الدم من كرات حمراء وبيضاء والأجسام المناعية وعوامل التجلط والنزف. وكل مرض منها له صفاته الاكلينيكية والمعملية المميزة، وله طريقة توارثه. ومن أشهر أمثلة أمراض الدم الوراثية ، سيولة الدم أو الهيموفيليا ، حيث إنه أكثر أمراض النزف الوراثية شيوعا ، وهو ينتج عن نقص في العاملين ٨ و ٩ من عوامل التجلط. وفي معظم الحالات تورث الهيموفيليا بطريقة الارتباط بالكروموموم الجنسي "X"، أي تكون الأم حاملة للمرض ولاتظهر عليها أعراضه ولكن يصاب به ٥٠ في المائة من أبنائها الذكور . ونسبة انتشار هذا العرض واحدة في مختلف أنحاء العالم ، وهي حوالي ٧ في كل ١٠٠ اللف نسمة .

ومرض أنيميا البحر الأبيض المتوسط، وهو من أمراض الدم الورائية ، من أكثر الأمراض الدرائية المتوسط الكثر الأمراض الورائية انتشارا في دول حوض البحر الأبيض المتوسط ومنها مصر ، حيث تتراوح نسبة حاملي هذا المرض من الأفراد الطبيعيين صواء كانوا ذكورا أو إناثا بين ٤ و ١٠ في المائة ، ويتوقع ظهور ما لايتل عن ألف طفل مصاب بهذا المرض بين المليون ونصف المليون طفل حديثي الدلادة الذين بولدون في مصر سنويا ،

ويتضع من هذه الإحصائيات أن هذا المرض الوراثي يشكل عبنا نقيلا على المجتمع يستدعى مكافحته . وقد نجحت بعض دول العالم مثل قبرص في الحد من الإصابة به ، وذلك عن طريق الفعص الطبي للمقبلين على الزواج .

<sup>(\*)</sup> أنبيبا البحر الأبيض المتوسط تفتلف عن حمى البحر الأبيض المتوسط. والأخيرة يماني المصاب بها من آلام في المقاصل والبطن وحمى متطعة ، وأهم مضاعفاتها الإصابة بالفشل الكلوى . وهي تعتير أيضا من الأمراض الوراثية .

ولكى ننجح بدورنا فى مكافحة هذا المرض الوراثى يجب أن نعرف . أعراضه وطرق وراثته عملا بالمثل الشائع و اعرف عدوك ؛ .

## ماهى أتيميا البحر الأبيض المتوسط ؟ :

هى أحد أمراض الهيموجلوبين الوراثية . والهيموجلوبين هو البروتين المسئول عن التنفس ، وتحمله كرات الدم الحمراء المسئولة عن حمل الأوكسجين ( أكسير الحياة ، وتوصيله لجميع أجزاء الجمس .

### أعراض المرض :

لاتظهر عند الولادة وحتى سن سنة شهور أي أعراض مرضية على الطفل المصاب ، ويبدأ في سن سنة شهور ، ظهور أعراض أنيميا تصاحبها تغيرات في شكل كرات الدم الحمراء يمكن رؤيتها بالفحص الميكروسكوبي. إذ تكتمب كرات الدم الحمراء عدة أشكال مثل الكمثري أو دمعة العين ، وبترسب فيها ململة الألفاجلوبين حيث تظهر على شكل نقطة واحدة أو عدة نقاط في وسطكرة النم الحمراء ، وتتسبب مادة الألفاجلوبين المترسبة في تكسير كرات الدم الممراء في مصادر تصنيعها في النفاع العظمي ، ويهذا يقل عدد كرات الدم الحمراء ، كما يزيد عدد كرات الدم البيضاء ، وتظهر صورة الدم يشكل يميز أنواع الأنيميا النائجة عن التكسير المزمن لكرات الدم الحمراء . وتنتج عن ذلك أيضا زيادة في حجم أعضاء الجسم التي تقوم بتصنيع خلايا الدم مثل الطحال والكبد . ولهذا ببدأ حجم الطحال والكبد في التضخم ، كما تبدأ عظام الجمجمة في الاتساع ، مما يعمل على شد وجه الطفل ويؤدي إلى اكتسابه ملامح مميزة تثبه الجنس الآميوي . كذلك تزداد قابلية عظام الأطراف للتكسير نتيجة لرقتها واتساع الفراغات فيها . وتزداد أيضا فابلية الطفل للإصابة بالأمراض المعدية ، وتظهر الحصوات في القنوات المرارية . كما يتباطأ النمو الجمدي للطفل ، وتنقص قدرته على الاستبعاب نظر الإصابته بالأتبميا المزمنة . وتختلف حدة الاصابة بالأنيميا من فرد لآخر ، ولكنها غالبا ما تحتاج لنقل مم متكرر كل أربعة أو ثمانية أسابيع للإيقاء على حياة الطفل ، وهذا النقل لمتكرر للدم له خطورته ، حيث تزداد احتمالات إصابة الطفل بالأمراض التي تنتقل بواسطة الدم مثل التهاب الكبد الويائي النائج عن الفيروسات "B" ترميب ، وكذلك الإصابة بمرض الايذر كما أن تكرار نقل الدم يسبب ترميب مادة العديد في أعضاء الجمم المختلفة ، مثل القلب والبنكرياس والكيد ، مما يؤدي للإصابة بهبوط في القلب واضطرابات النيمن والمكر ، ويستدعي استمرار العلاج بنقل الدم المتكرر استخدام علاج خاص بطريقة الحقق في الوريد لتخليص الجسم من العديد الزائد ، وهذا العلاج غير متاح دائما ويكلف أسرة المريض والمجتمع تكاليف مادية باهظة ، بالإضافة للعب النفسي الناتج عن وجود طفل مصاب بمرض مزمن في العائلة ، وتجرى لبعض الحالات عملية نقل النخاع العظمي أو استئصال الطحال ، أما العلاج بالجينات فمازال تحت التجرية ويؤمل له النجاح في المستقبل القريب بإذن

أما حامل المرض فلا تظهر عليه غالبا أي أعراض مرضية ، ولكنه يكتف عند إجراء تعلول دم عادى له فيظهر أنه مصاب بأنيميا بسيطة ، حيث تتراوح نسبة الهيموجلوبين في الدم من ١٠ إلى ١١ جم في كل مائة مللي من الدم ( النسبة الطبيعية ١٤ - ١٦ جم ) . ويصغر حجم كرات الدم الحمراء كما ينقص تركيز الهيموجلوبين فيها . وتظهر بعض التغيرات الميكروسكوبية في شكل كرات الدم الحمراء في مسحة الدم التي تفحص تحت الميكروسكوبية العادى . وتكون صورة الدم مشابهة جدا المنزيميا الناتجة عن نقص عنصر الحديد في التغذية ، ولكن الفحص الاكلينيكي يظهر تضعما بسيطا في حجم الطحال في حوالي ٥٠ في المائة من حاملي المرض . ومن هنا كانت ألممية تشخيص حالة الحاملين لمرض البيتاثالاسيميا من بين حالات المصابين بأنيميا نقص عنصر الحديد العادية ، والتي تحدث في حوالي ٣٠ في المائة من الأطفال في مجتمعنا . وخاصة إذا علمنا أن حاملي مرض البيتاثالاسيميا

لايستجيبون للعلاج بالحديد ، حيث أن زيادة تناولهم للحديد في غذائهم تؤدى إلى مرعة امتصاصه عن طريق الجهاز الهضمي ليترسب في الكبد والقلب والطحال والبنكرياس ، مما يسبب لهم ضرر اكبيرا ، لذلك يجب ألا تعالج كل حالات الأنيميا بالحديد إلا بعد التأكد من أنها ليست حاملة أو مصابة بمرض البيتانالاسيميا .

ويمكن التأكد من التشغيص بإجراء تحاليل أخرى متخصصة للدم مثل القصل الكهربائي للهيموجلوبين وحديثا يتم التشخيص الدقيق للبيتاثالاسيميا وأمراض الهيموجلوبين الوراثية الأخرى ، باستخدام تكنولوجيا الحمض النووى ( الهندسة الوراثية ) . وبهذه الطريقة يمكن تحديد المريض وحامل المرض بدقة ، وهي الطريقة المفضلة حاليا لاكتشاف المرض في الجنين في الأمنابيم أو الأشهر الأولى للحمل بواسطة قحص عينة من المشيمة أو من المائل الأمنيوسي المحيط بالجنين .

#### (د) اختلال التكوين الجنسى

تعتبر الاختلالات في التكوين الجنسي من الأمراض التي يكثر فيها التردد على عيادات أطباء الأطفال عند ولادة طفل لم يكتمل تكوين أعضائه التناسلية ، وبالتالي يصعب تحديد جنس الطفل حديث الولادة هل هو ذكر أم أنشى . كما أنه في أحيان كثيرة قد تذهب الفتاة لاستشارة طبيب أمراض النساء لعدم حدوث الطمث في من البلوغ أو تأخره ، أو لقصر القامة وعدم نمو الثدى . أو قد يذهب الرجل إلى أخصائي أمراض الذكورة شاكيا من العقم الأولى أو عدم القدرة على الإنجاب . وهؤلاء المرضى يشكلون نسبة كبيرة من المحولين لعيادة الأمراض الوراثية لإجراء تحاليل لدراسة الكرومومومات أو دراسة كروماتين الجنس .

وكثيرا مانقرأ فى الصحف عن تحول أنثى إلى ذكر أو العكس . وإجراء هذا التغيير ، خلصة بعد سن البلوغ ، يعتبر دوليا ممارسة طبية خاطئة ، لأن هذا ، التغيير ، كان يجب حدوثه فى الشهور الأولى من عمر الطفل ، حتى لايؤثر ذلك على الحالة النفسة للمريض الذى قد يصاب باضطرابات شديدة بسبب هذا التغيير من جنس لآخر ، ولمعرفة أنواع اختلال التكوين الجنسى ينبغى البدء بمعرفة تكوين الجهاز التناسلى الخارجي في الذكر والأنثى :

يبدأ تكوين الجنين برصيد من الخلايا يسمح بتكوين أعضاء كل من الذكر والأثثى . وتبدأ عملية تمييز الجنس ابتداء من الأصبوع التاسع ، وتنتهى فى الأشبوع الثالث عشر من عمر الجنين ، ويتوقف تمييز الجنس فى الجنين على نوع الكرومومومات الجنسية ، فإذا كانت "Y X" يتكون الذكر ، وإذا كانت "X X" تتكون الأتشى . ثم يلى ذلك تأثير نوع الهورمونات التي تفرزها المدة الجنسية ، فإذا كان الهورمون الذي يتم إفرازه هو التستستيرون ، تنمو الأعضاء التناسلية الذكرية وتختفى الأعضاء التناسلية الذكرية وتختفى الأعضاء التناسلية الذكرية وتختفى الأعضاء الآنثوبة .

ويلاحظ أنه حتى الأسبوع الثامن من عمر الجنين تتماثل الأعضاء التناسلية الخارجية في الذكر والأنثى، ثم يبدأ نمو الأعضاء النكرية والأنثوية في حوالي الأسبوع التاسع وينتهي في الأسبوع الثالث عشر . وفي الجنين النكر عبدأ إفراز هورمون التستستيرون الجنيني بواسطة خصية الجنين . ويبدأ تميز الأعضاء الذكرية عن الأعضاء الأنثرية ، حيث إنها تمثل الجانب الإيجابي للنمو ، أي ينمو العضو الذكرى ، ويتم قفل فنحة قناة مجرى البول لتصبح الفتحة في الذكر في نهاية العضو الذكرى ، بينما نظل في مكانها قرب فتحة المهبل في الأنثى . ويحتاج نمو الأعضاء الذكرية لهورمون التستستيرون المطبعي ووجود مستقبلات الهورمون في الخلايا والأنسجة الذكرية والتي مستكون كبس الصغن الذي تهبط فيه الخصيتان .

وفى حالة وجود الكروموسومات الجنسية "X X"، تضمر الأعضاء التناسلية الداخلية والخارجية التي تنتمى للنكر ، وتنمو الأنابيب الرحمية ( أنابيب موليريان ) ويتكون الرحم ، وفي حين يتم نزول الخصيتين في النكر يبقى المبيضان داخل البطن بجوار الرحم .

ويحدث سن البلوغ بنشاط الهورمونات الجنسية ، التي تسبب التغيرات في

الصوت والشكل الخارجي وحدوث الطمث في الإناث وظهور علامات البلوغ في الذكور . ولكي يتم النمو البنسي الذكر بصورة طبيعية لابد من وجود الكروموسوم "Y" ، وهو يحمل الجين "SRY" الذي يحدد جنس الذكر عند تنوين أول خلية للجنين بعد تلقيح البويضة بالعدوان الذكري . ولكي يتم النمو الجنسي للأنثى طبيعيا ، بازم وجود زوج من الكروموسوم "X" حيث إن نقص أحد هذين الكروموسومين ، أو حدوث أي اختلال في تركيبه يؤدي إلى اختلال في تكوين المبيضين في الأثثى ، وبالتالي لايحدث البلوغ وتظهر أعراض مرض تيرنر كما ميتضح فيما بعد . وحيث إن أساس تكوين الجنس هو نوع الكروموسومات ، فإنه يتم تعييز الجنس إلى نكر أو أنثى تبعا لنوع الكروموسومات الجنسية .

#### التخنث :

· فيما يلى أهم أنواع الاختلال الجنسي أو « التخنث » :

۱ ـ تخنث نکری کانب ،

۲ ـ تخنث أنثوى كانب .

٣ ـ تخنث حقيقي .

#### ١ ـ التخنث النكرى الكانب :

وهو من أكثر الحالات شيرعا ، وتركيبه الكروموسومى الجنسى هو 

(۲۷ ۲۰ وبالرغم من وجود الكروموسومات الطبيعية للنكر ، فإنه تحدث 

تشوهات في الأعضاء التناسلية الخارجية ( نتيجة اضطرابات في هورمونات 
الجنين والمستقبلات الهورمونية ) تجعل المولود أشبه بالأثثى . وتختلف 

درجات التشوه اختلافا شديدا من حالة لأخرى . وتتمثل هذه التشوهات في عدم 

نزول الخصية أو حدوث ضمور شديد بها ، وصغر حجم العضو الذكرى ، 
ووجود فتحة البول بين الشفرتين مثل تكوين الأنثى . وفي الذكر الطبيعي نوجد 
فتحة البول في نهاية العضو الذكرى ، أما في حالات التخنث الذكرى فقد توجد

فتحة البول فى أى مكان على السطح السظى للعضو الذكرى . وفى بعض الحالات توجد الخصيتان فى الإرب(°) وبصاحبها فتق إربى .

وفى الحالات الكاملة من النخنث الذكرى الكاذب ، تقبه الأعضاء التناملية الخارجية ، أعضاء الأثنى تماما حتى أنه لايتسرب أى شك لدى الطبيب فى أن النوع أنثى ، كما أن الصفات الأخرى المميزة الجنس مثل الصوت وتوزيع الشعر تكون أنثوية . وتفاجأ الأمرة بعدم حدوث طمث عند البلوغ . ومما يزيد من صعوبة التشخيص ، أنه بعث نمو طبيعى للثنيين . وتكون الأثنى كاملة التكوين ولايحدث أن تغير فى الصوت ، ويتم التشخيص بعد أجراء دراسة للكروموسومى الجنسي هو "X Y"، للكروموسومى الجنسي هو "X Y"، ويتحليل الهورمونات الجنسية يتضع وجود النستستيرون ( هورمون الذكورة ) . وفى هذا المرض غالبا ماتبقى الخصية داخل البطن مما يزيد من احتمال تحولها إلى نمو معرطاني . ومن هنا كانت أهمية التشخيص المبكر وذلك لاستئصال الخصيتين فى المن الملامة .

وفى هذا النوع من التخنث الذكرى الكانب الكامل يستمر الغرد فى حياته كأنثى يمكنها الزواج بعد إجراء عملية تجميلية لتوسيع فتمة المهبل، ولكن لايمكنها الإنجاب ولايحدث لها طمث. وقد تبين أن العيب الوراثى لهذا المرض لايكمن فى تكوين الكرومومومات ، ولكن فى أحد الجينات الموجودة على الكروموموم الجنسى "X" مما يؤثر على مستقبلات هورمون التستستيرون ، ولذلك يسمى بمرض ، عدم الاستجابة للهورمونات الذكرية ،

وهذه الحالة المرضية تتراوح فى شدنها من مظهر خارجى لأنثى كاملة الأتوثة ، إلى بعض الاختلالات فى التكوين الجنسى . وقد تصل إلى مظهر الرجل غير القادر على الإنجاب ، وققا لدرجة عدم الاستجابة للهورمونات الذكرية . ولايمكن علاج هذا المرض بالهورمونات الذكرية المسبب الذي

<sup>(\*)</sup> المنطقة المحصورة بين أعلى الفئذ والبطن.

نكرناه حالا ، وبالتالى لابوجد له حاليا علاج شاف . وهذا المرض تحمله الإنك ولاتظهر عليهن أعراضه ، ويكون تركيب الكروموسومات الجنسية لأنثى طبيعية لديها زوج من الكروموسوم "لا" ، لكنها تحمل الجين الذى يسبب المرض وينتقل إلى ٥٠ فى المائة من أبنائها النكور ليكون مظهرهم مظهر أثنى ، وتحمله ٥٠ فى المائة من بنائها الإناث مثلها تماما .

وهناك نوع آخر من التخنث الذكرى الكانب، سببه أيضا عدم الاستجابة لهورمون الذكورة بسبب نقص فى أحد الإنزيمات المسئولة عن تمثيل التستستيرون ، والنقص فى هذا الإنزيم يورث بطريقة متنحية جمدية ، أى أنه غير مرتبط بالكروموموم الجنسى "٢٠" ، وتتشابه أعراض هذا النوع مع النوع السابق ، ولكنه يزيد حدوثه فى أطفال الأزواج الأقارب ، وتكون الحمالات الإصابة به مثل أى مرض وراثى متنع ، ويكون كل من الأم والأب حاملين لهذا المرض الوراثى ، وليس الأم فقط ، ولاتظهر عليهما أى أعراض مرضية ،

كما أن هناك كثيرا من أنواع النخنث الذكرى الكاذب تحدث فيها فقط تشوهات في الأعضاء التناملية ، مع وجود هورمونات ذكرية طبيعية واستجابة طبيعية لها . ويتم علاج هذه الحالات جراحيا فقط . ولكن يجب التأكد في كل حالة من سلامة الكروموسومات وسلامة الهورمونات والاستجابة لها .

#### ٢ ـ التخنث الأنثوى الكانب:

فى هذا المرض يكون تكوين المبيضين وأبواق فالوب ونواتج أنابيب د موليريان ، ( التى تكون الرحم وثلثى قناه المهبل ) طبيعيا . ويكون التكوين الكروموسومى الجنسى "X X" . ويمكن التأكد من التكوين الكروموسومى عن طريق تحليل مسحة من الفم فيوجد كروماتين الجنس ( بار ) بنسبة طبيعية ، كما يجب إجراء دراسة للكروموسومات في مزرعة خلايا الدم .

وينتج التخنث الأنثوى الكاذب في معظم الأحوال عن تأثير هورمونات

نكرية على الأعضاء التناسلية الخارجية . وكلما كان تأثير الهورمونات مبكرا زادت شدة الحالة . ويكون التكوين أقرب مايمكن للأعضاء التناسلية الخارجية للذكر ، ولكن لاتوجد أبدا خصيتان في الصفن . وإذا حدث تأثير الهورمونات الذكرية قبل أن يبلغ سن الجنين ١٢ أسبوعا تكون الحالة أشد ، أما بعد سن ١٢ أسبوعا فيحدث فقط تضخم في البظر .

والفائلية العظمى من حالات التخنث الأنثوى الكاذب ناتجة عن تضغم خلقى وراثى فى الغدة فوق الكلوية . إذ تحدث زيادة فى حجم أنسجة الفدة فوق الكلوية تصحبها زيادة فى كمية الهورمونات التى تفرزها ، مما يؤدى إلى نشوه الأعضاء التناملية الخارجية من الأنوثة للنكورة بدرجات مختلفة . كما يؤدى فى بعض الحالات ـ بالإضافة إلى تشوهات الأعضاء التناملية ـ إلى زيادة فى ضعط الدم ، أو نقص فى كمية الصوديوم وزيادة فى كمية البوتاميوم فى الدم ، وما يصحب ذلك من أعراض شديدة مثل القىء والإسهال والجفاف . ولهذا تعتبر حالات التخنث من الحالات الحرجة فى حديثى الولادة مما يمندعى التشخيص المدريع والعلاج ، وإلا أذت إلى الوفاة . بينما يؤدى العلاج بمركبات الكورتيزون وبالمحاليل فى الوريد إلى حياة طبيعية .

وكثيرا ما يتم التشخيص خطأ على أن المولود نكر مصاب بعدم نزول الخصيتين ، وخاصة إذا كان حجم العضو الذكرى متضخما ويشبه حجمه في الذكر . ومحا يزيد من صعوبة التشخيص أنه في بعض الحالات لاتظهر أحراض اختلال مكونات الدم من أملاح الصوبيوم والبوتاسيوم ، وتستمر الأعضاء التناسلية في نموها في اتجاه النكورة . ويتم التشخيص عند الولادة بعد دراسة الكرومومبومات والهورمونات وأملاح الصوبيوم والبوتاسيوم في الله . ويجب ملاحظة أن بعض الحالات التي تظهر فيها أعراض التختث بصورة بسيطة ، قد تكون مصابة باضطراب شديد في نسب الأملاح في الدم مما قد يسبب الوفاة إذا لم يتم العلاج مبكرا .

ومن المهم تأكيد أن التشخيص المبكر حاسم ، حيث إن هذا المرض يتم

علاجه بأقراص الكورتيزون طوال الحياة ، ويجرى علاج التشوهات في الأعضاء التناسلية الخارجية جراحيا . وبالعلاج تصبح الأنثى طبيعية ويمكنها الإنجاب وتنمو نموا طبيعيا ، في حين أنه إذا استمرت الأنثى بدون علاج ، تصبح عقيمة قصيرة القامة وأعضاؤها التناسلية مشوهة . وفي بعض الأحيان يصاحب المرض ارتفاع في ضغط الدم . وقد يتحول التضخم في الغدة فوق الكلوية في بعض الحالات لنمو مرطاني يجب استئصاله مبكرا .

وهذا المرض يسببه عامل وراثى ، ويورث بطريقة متنحية غير مرتبطة بالجنس ، ولذلك تزيد احتمالات حدوثه في أطفال الأزواج الأقارب ، ولايظهر على الزوجين حاملي المرض أي أعراض مرضية ، ويمكن حاليا بواسطة استخدام تكنولوجيا الحمض النووى ، تشخيص المرض بدقة واكتشاف حاملي المرض ، مع الأخذ في الاعتبار أنه عند ولادة طفل مصاب ، فإن احتمال ظهور المرض في أطفال آخرين من نفس الأسرة في المستقبل يبلغ ٢٥ في المائة ، سواء كانوا إناثا أو تكورا ، ويجب مراعاة التشخيص المبكر والعلاج النائم ، ويمكن اكتشاف المرض في الجنين ، وفي بعض الحالات ينصح بعلاج الجنين بإعطاء الأم الكورتيزون أثناء الحمل حتى تولد الأنثى بأعضاء تناسلية طبيعية ، وبالطبع يستمر علاج الطفلة بعد الولادة وعلى مدى الحياة .

## ٣ ـ التخنث الحقيقي :

وهذا النوع أكثر أنواع التخنث ندرة . وفيه يكون مظهر الأعضاه التناسلية الخارجية مثل الحالات التي مبق شرحها في أنواع التخنث الذكرى أو الأنثوى الكانب ، ولكن غالبا مايصاحبه نزول خصية في ناحية واحدة .

ويتم تشخيص هذا النوع بدراسة الأعضاء التناسلية الداخلية ، وإجراء دراسة باثولوجية الفدد التناسلية . وتبيسن دراسة الكاريونسيب . ( الكروموسومات ) عادة أن الكروموسومات الجنسية أنثى "X X" ، وقليلا ماتكون نكرا "X Y" . وفي كل الأحوال تعتوى الغدد الجنسية للخنثى على أنسجة الخصية وأنسجة للمبيض . وقد تكون كل ناحية من الجسم مختلفة عن الأخرى . أو توجد الخصية والعبيض فى نفس الغدة الجنسية على الناحيتين . وغالبا مايوجد رحم ويحدث حيض عند البلوغ . وفى حالة وجود عضو نكرى نكون هناك شكوى من ظهور دم مع البول شهريا .

أما من الناحية الوظيفية فإن الخنثى لاتكون قادرة عند البلوغ على الإنجاب . والسبب الوراثى للخنثى ملزال غير معروف تماما .

## مرض تيرنر ومرض كلينقائر:

من أنواع اختلال التكوين الجنسى الأخرى والتي لاتصاحبها تشوهات شديدة في تكوين الأعضاء التناسلية الخارجية ، عدم حدوث الطمث في الإناث ، والعقم الأولى في الرجال ، وتصاحبهما عيوب في تكوين العدد الجنسية (المبيضان والخصيتان). ومن أهم الأمراض المتضمنة الاختلالات:

#### ۱ ـ مرض تيرنر :

من أهم أسباب عدم حدوث الطمث في الإناث ، نقص الكروموسوم الجنسى أو أي جزء من الكروموسوم "X" الآخر في الأنثى فيصبح التكوين الوراثي 25 كروموسوم ". وتواد الأنثى المصابة صغيرة الحجم ، وقد يكون لديها جاد زائد في الرقبة ويظهر تورم في ظهر البدين والقدمين . وعند استكمال النمو تصيرة القامة ، ولايحدث لها طمث ولا ينمو الثنيان في سن البلوغ ، كما تحدث بعض العيوب الخلقية في القلب والكلى . وللأنثى المصابة بهذا المرض رحم طغيلى ، ويمكن إحداث الطمث ونمو الثدى بالعلاج بالهور مونات في من البلوغ ، ولكنها لاتنجب . لذلك ينصح بإجراء تحليل للكروموسومات لأي أنثى تعانى من قصر القامة وعدم حدوث الطمث .

#### ٢ ـ مرض كلينقلتر:

من أهم الأسباب الوراثية للعقم الأولى في الرجال . وهو بنتج عن زيادة

في الكروموسوم "X" في الذكر فيصبح تكوينه الوراثي 24 كروموسوما ، وتكون الكروموسومات الجنسية "Y X X" . وهذا الذكر لاتظهر عليه أي تغيرات في المظهر أو النمو عند الولادة ، ولكنه عندما ينمو يلاحظ ضمور في حجم الخصيتين . وقد يكون طول المصاب لكثر من المعتاد خاصة طول الماقين والذراعين . وقد ينمو ثديه قرب سن البلوغ ويتأخر بلوغه . ولذلك فإن أي ذكر تظهر عليه هذه الأعراض يجب أن يجرى له تحليل للكرومومومات للتأكد من التشخيص ، حيث إن الذكر المصاب بهذا المرض لاينجب . وأهم أسباب هذا المرض هو تقدم من الأم عند الإنجاب .

## ويمكن تلخيص مكونات الجنس في الانسان كالآتي :

التي العيس الوراشى: وهو الذى يتحدد إما بتلقيح بويضة الأنثى (التى تحتوى على الكروموسوم "X") بحيوان نكرى يحتوى على الكروموسوم "Y") ، فينتج عنه جنين نكر تركيبه الكروموسومى الجنسى "XY"، أو بتلقيح البويضة بحيوان نكرى يحتوى على الكروموسوم "X" ، فينتج عنه جنين أنثى تركيبه الكروموسوم".

٢ ـ الجنس القدي : وهو الذي يتحدد بوجود الكروموسوم "٢٠"، وعليه الجين "SRY" ، فيتجه نمو الغدة الجنسية إلى أن يصبح خصية . وإذا لم يوجد هذا الجين طبيعيا يتجه نمو الغدة الجنسية إلى أن يصبح مبيضا .

وإذا توافر اثنان من الكروموموم "X" فقط ، يتم نمو الفدة الجنمية كمبيض طبيعي . وإذا لم يتوافر هذان الكرومومومان كليا أو جزئيا بكون المبيض مشوها ولاينتج بويضاف ، ولاتحدث باقي تطورات النمو الجنمى للانثى عند البلوغ ، فلايحدث طمث ولاينمو الثدى .

٣ - الجنس المظهري: وهو الذي يؤدى عند الولادة لتسمية المولود نكرا أو أنثى - وإذا كان التكوين الوراثي وتكوين الغدد الجنسية والهورمونات التي تفرزها ومستقبلات هذه الهورمونات في الأنسجة طبيعيا ، فإن التكوين يكون متجانسا . ولكن إذا حدثت أى لختلالات كما تم شرحه ، فإن التكوين يكون غير طبيعي ( تخنث كانب أو حقيقي ) .

٤ - الجنس النقسى وجنس و المخ ع: يعتمد على طريقة تربية الطفل منذ ولائنة وحتى من عامين ، وهى الفترة التي يتحدد خلالها تكوين الجنس النفسى للطفل ، بالتعرف على نفسه كنكر أو أنثى طبقا لمعاملة أهله والمجتمع له . وتوجد بعد من البلوغ مقلييس نفسية متعددة لتحديد الجنس النفسى للفرد ، حيث إنه توجد حالات مصابة بلختلال في تكوين الجنس النفسى أي في تعرف الفرد على جنسه . وتظهر نتيجة لذلك اضطرابات في التصرف الجنسي مثل حالات الشدوذ الجنسي والاستجناس . ومن هنا كانت الأهمية القصوى للتعرف على الجنس الذي يجب تربية الطفل عليه قبل بلوغ سن سنتين ، وذلك باستكمال إجراء التشخيص المصحيح لحالات التخنث ، وتوجيه العلاج الحراحي والهورموني في الاتجاه الوظيفي الملاتم .

وهناك نظريات تفسر بعض هذه الطواهر النفسية بأن لها علاقة و بجنس المخ ، إذ أن لبعض الهورمونات الذكرية التي يفرزها الجنين ، تأثير على الاتجاه الذكرى النفسى في المستقبل . كما ثار حديثا الجنل حول اكتشاف بعض العلماء لاحتمال وجود ، جين ، على الكروموسوم "X" يسبب الشنوذ الجنسي .

## ( هـ ) أمراض العظام الوراثية

وهى تشكل مجموعة كبيرة من الأمراض الوراثية والتى غالبا مايتم عرضها على طبيب الأطفال بمبب قصر قامة الطفل ، أو على طبيب المظام إذا صاحبتها أعراض أخرى مثل تشوهات العظام أو تكسرها .

ويلزم تتشخيص هذه الأمراض بدقة ، معرفة تاريخ المرض والتاريخ العائلى وإجراء فحص بالأشعة السينية ( أشعة إكس) . وطبقا لمظاهر المرض قد يحتاج الأمر لتحليل الهورمونات أو بعض مكونات البول أو الدم اليبوكيميائية . وفي حالة قصر قامة الإناث ، يجب دراسة الكروموسومات .

ويعرف حتى الآن مايزيد على ١٠٠ مرض وراثى تصيب العظام . ويمكن تقسيم هذه الأمراض طبقا للأعراض الاكلينيكية والتغيرات التى تظهر فى الأثبعة . وهى قد تصيب أساسا الجهاز العظمى المركزى بما فيه العمود الفقرى والجمجمة ، أو قد تصيب الأطراف فقط . ومن أشهر أمراض الجهاز العظمى المركزى مرض و الإيكوندروبليزيا ، الذي سبق شرحه .

وتوجد مجموعة من أمراض التخزين الغذائي ، وهذه الأمراض تؤثر على الجهاز العظمي فتسبب قصر القامة الناتج عن حدوث قصر في طول فقرات العمود الفقرى وغضاريف العظام ، ويصاحبها تضخم في حجم الكبد والطحال ، وتخلف عقلي ، وعتامة في القرنية في بعض الأنواع .

ومن أشهر الأمراض الوراثية للعظام ، و العظام الهشة أو الزجاجية 1 ، وهى عدة أنواع : منها مايصيب الجنين فتتكسر عظامه وهو داخل رحم أمه ، ويولد ويه تشوهات في العظام نتيجة لتكسرها والتحامها ، ويتكرر التكسير عند التعرض لأى صدمة ولو بمبيطة . ومنها ما هو أخف في أعراضه فيظهر التكسير والتقوص بعد من المثمى . وغالبا مايصاحب هذا النوع الأخير صمم أو ضعف في السمع ، وزرقة في لون بياض العين وليونة في الجلد . وتتفاوت شدة الأعراض من فرد لآخر في الأمرة الواحدة ، وهذه هي مسمة الأمراض الوراثية السائدة .

وهناك أمراض وراثية تصبب العظام نتيجة لاختلال التمثيل الغذائى الكالسيوم والفوسفور ، مثل أمراض الكساح التي لاتستجيب لفيتامين ، د ، إلا إذا أعطى بكميات كبيرة .

وهناك أمراض تزيد فيها كثافة العظم وتؤثر على تكوين الدم حيث يصلحبها أنيميا وضعف في الإيصار .

## (و) تشوهات الأطراف

هناك أمراض تؤثر على تكوين ونمو الأطراف فقط. وقد قامت المؤلفة بنشر كتاب لها في الولايات المتحدة الأمريكية عنوانه ووراثة تشوهات اليد ، وتم فيه تقسيم تشوهات اليد أو الأطراف إلى عشر مجموعات رئيمية ، وكل مجموعة تشمل عدة أمراض يكون التشوه في بعضها في الأطراف فقط ، وفي البعض الآخر تصاحب تشوه الأطراف تشوهات أخرى تصيب مختلف أجزاء الجمم ، وفيما يلى المجموعات العشر الأساسية لتشوهات الأطراف :

- ١ \_ نقص في نمو الأصابع أو الأطراف ،
  - ٢ \_ زيادة في عدد الأصابع .
  - ٣ . وجود التصاقات في الأصابع.
    - ٤ ـ قصر في طول الأصابع.
- انقباضات في مفاصل وأوتار الأصابع.
  - ١ \_ كبر حجم الأصابع .
  - ٧ التصاق مفاصل الأصابع .
    - ٨ .. زيادة طول الأصابع .
- ٩ ـ تشوهات الأطراف المصاحبة السرائط أمنيوسية ( نقص في تكوين أطراف الأصابع أو التصافها ) .
  - ١٠ . التصاقات في عظام الرسغ .

وكان هذا الكتاب عن وراثة تشوهات الأطراف في بداية اهتمام علماه الوراثة في العالم بالتشوهات الوراثية والتغرقة بينها وبين التشوهات البيئية . وقد بدأ اهتمام المؤلفة بهذا الموضوع في أواثل السنينات بعد النتائج المدمرة للثاليدوميد ، وهو العقار الذي تم اكتشافه في ألمانيا وتناولته الكثير من السيدات الحوامل لملاج أعراض الغثيان والقيء أثناء الحمل المبكر . وتسبب هذا العقار في إصابة مئات الأطفال في أوروبا بنقص شديد في نمو الأطراف ، وأوقف استخدامه تماما وتقاضى كثير من أهل المصابين تعويضات من الشركة المنتجة

للدواء ، مما استدعى إجراء المزيد من التجارب على الحيوانات المختلفة لمعرفة تأثيره على الحمل . ومن الطريف أن عقار الثاليدوميد كان قد تم المتباره على الفئران أثناء الحمل ، ولم تحدث أى تشوهات في أجنتها . ولكن بعد ظهور التشوهات في الإنسان أعيدت التجارب على الأرانب والقردة ، ضبب العقار تشوهات في أجنتها . وهذا يؤكد من ناحية ، أهمية اختبار الأدوية على أجنة أنواع كثيرة من حيوانات التجارب قبل نعميم استخدامها في الإنسان أثناء الحمل ، ويؤكد من ناحية أخرى أهمية عدم تناول الأمهات الحوامل أي أدوية بدون استشارة الطبيب المتخصص خاصة في الشهور الثلاثة الأولى من الحمل ، وهي فترة تخليق أعضاء الجنين المختلفة .

#### القصل السابع

## أمراض يمكن اكتشافها في حديثي الولادة

قد لا يكون معروفا ادى القارى، أن بعض الأمراض الورائية بمكن علاجها . ومن أهم هذه الأمراض بعض أنواع العيوب الورائية البيوكيميائية التي يمكن علاجها مبكرا فلا يصاب الطفل بتخلف عقلى . علما بأن هذه الأمراض إذا تأخر تشخيصها تصيب الطفل بتخلف عقلى لا يمكن علاجه ، لأن خلايا المخ تتلف من تأثير تجمع المواد الكيميائية التى لايتم تمثيلها غذائيا أن هذه العيوب الوراثي في الإنزيمات الملازمة للامتفادة من الغذاء . وبالرغم من أن هذه العيوب الورائية البيوكيميائية اكتشاف طبيب الأطفال جارود في عام ١٩٥٦ ، هن اكتشاف طريقة ميكروبيولوجية بمبطة بمكن بواسطتها تشخيص مرضى الثينيل كيتونيوريا والجالاكتوزيميا ( وسنتحدث عنهما بعد قليل ) من نقاط من من اطفل حديث الولادة . كما تم بنجاح تشخيص نقص هورمون الغذة الدرقية عن طريق قياس هذا الهورمون باستخدام طرق المناعة الإشعاعية في نقطة دم واحدة مأخوذة من الطفل .

وبعد إجراء هذا المسح لحديثى الولادة في من أسبوع ؛ يجب إجراء تحاليل كمية التأكد من التشخيص في الحالات المشتبه في إصابتها بأي من هذه الأمر اص .

## (أ) مرض الفينيل كيتونيوريا( PKU)

يعتبر هذا المرض من أكثر أمراض اختلال التمثيل الغذائي انتشارا في

مصر . وفى الحالة الطبيعية يوجد فى الكبد إنزيم يسمى الفينيل آلانين هيدروكسيليز يحول حمضا يسمى فينيل آلانين إلى حمض آخر ( التيروزين ) . وينتج المرض من نقص وراثى فى هذا الإنزيم فى الكبد . ولذلك لا يتحول الحمض الأمينى فينيل آلانين إلى حمض التيروزين ، وبالتالى يرتفع مستوى هذا الحمض الأمينى فى الدم مما يؤذى إلى إنلاف خلايا مخ الطفل ، ويصيبه بتخلف عقلى شديد بمرور الوقت إذا لم يتم منع الطفل المصاب من تناول هذا الحمض فى غذاته .

ونتبنى الدول المتقدمة برامج مسح وراثى لحديثى الولادة باستخدام اختبار جثرى لاكتشاف المرض قبل ظهور أى أعراض له ، وحتى يبدا العلاج المبكر بواسطة اتباع نظام غذائى خاص خال من الفينيل آلانين بكميات يحددها الطبيب المتخصص ، ويلتزم الطفل المصاب بهذا النظام الغذائى حتى من ١٥ عاما في الذكور وطوال العمر في الإناث ، وخاصة في أثناء الحمل . إذ أن زيادة حمص الفينيل آلانين في دم المبيدة الحامل تمبب تشوهات في الجنين تؤثر على نمو المخ والقلب .

وهذا المرض يحدث بنسبة تبلغ حوالى واحد فى كل سبعة آلاف من حديثى الولادة ، وتتفاوت نمية حدوثه من مكان لآخر حيث تتراوح بين ١ فى كل ٤٠٠٠ طفل فى فنلندا . وفى دراسة حديثة المؤلفة فى مصر باستخدام اختبار جثرى ، ظهر المرض فى حوالى واحد فى كل مبعة آلاف طفل ، وهو ما يماثل متوسط النسب العالمية .

#### كيف يتم تشخيص المرض ؟ :

إذا أتتشف المرض فى طفل حديث الولادة عمره أسبوع ولحد نجد أن الطفل طبيعى تماما ، ويُظهر اختبار جثرى ارتفاعا فى مستوى حمض الفينيل آلانين فى الدم ( أكثر من ٢ - ٤ مجم فى المائة ملليلتر من الدم ) . وإذا لم يتم العلاج تزيد النسبة لتصل إلى ٢٠ - ٨ مجم فى المائة ملليلتر دم .

كذلك يوجد اختبار بسيط البول يتم باستخدام محاول كاوريد الحديد حيث يتحول البول بإضافة هذه المادة الكوميائية إلى اللون الأخضر إذا كان الطفل مصابا بالمرض . وعند الاشتباه في الإصابة بالمرض يجب إجراء تحاليل للدم لتقدير كمية الحمض الأميني الزائد ، وحتى يمكن متابعة علاج المريض عن طريق تتاوله أصغر كمية ممكنة من حمض الفينيل الاتين في غذائه حيث إنه أحد الأحماض الأمينية الأساسية الضرورية للنمو الطبيعي للجمم . ويتم الحصول على هذا الحمض في الغذاء البروتيني ، وذلك فهو موجود في الأثبان التي يجب منع تتاولها ( بما فيها لبن الأم ) في هذه الحالة . وعند التأكد من إصابة الطفل يبدأ فورا في تناول الغذاء المحدد الذي يحتوى على أقل كمية ممكنة من هذا الحمض ، وهو حاليا يتم استيراده من الخارج عن طريق وزارة الصحة .

وإذا ترك الطفل بدون تشخيص أو علاج ، تلاحظ الأم تأخره في النمو العقلى والحركى ، فلا يعرفها أو بيتسم لها حتى سن ثلاثة شهور . كذلك يتأخر الطفل في رفع رأسه فتسقط الوراء أو الخلف إذا لم تمنده بد أمه ، ويتأخر في الجارس بدون سند عند من ٣ شهور وفي المشي عند من سنة ، وغالبا ما يكون لون جاده فاتحا وشعره أشقر وعيناه فاتحتان لنقص كمبة صبغة الميلانين . ثم يتأخر الطفل في الكلام ، وقد ننتابه بعض نوبات التشنيخ أو الصرع ، ويصاب جلده بالطفح الأحمر والإكزيما والحساسية ، كما يكون لبولم رائحة مركزة تشهم رائحة و الفتران ، ويتأخر أيضا نموه الجسدى نظرا لعدم تقبله للفذاء وللإصابة بالقيء . ويكون محيط الرأس صغيرا ، وكثيرا ما يخبط الطفل رأسه في الحائط .

ويمكن حاليا باستخدام تكنولوجيا الحمض النووى تحديد نوع الطفرة الوراثية حيث تم حتى الآن التعرف على ما يزيد على ستين اختلافا جزيئبا في الجبين الممسبب المعرض و وبذلك يمكن بنفة اكتشاف حاملي العرض قبل الزواج ، واكتشاف العرض في الجنين ، وحيث إن العرض بورث بطريقة متنحية ، فإن احتمال تكرار الإصابة بهذا العرض في أسرة الطفل المصاب

تبلغ ٢٥ فى المائة مع كل حمل جديد . ويزداد احتمال حدوث المرض مع زواج الأقارب ، ولكنه مثل أى مرض وراثى متنج ، يحدث أيضا فى أطفال غير الأقارب . وفى هذه الحالة الأخيرة غالبا ما تكون الطغرات فى الأب مختلفة عنها فى الأم ، ولكنها فى النهاية تؤدى إلى ولادة طفل مصاب بطفرات مركبة . وهذا المرض لا يمكن اكتشافه حالبا فى الجنين إلا باستخدام تكفولوجيا الحمض النووى لفحص السائل الأمنيوسى ( السائل المحيط بالجنين ) أو فحص عينة من المشيمة فى الأصابيع الأولى من الحمل . ولهذا فإن مرض الفينيل كيتونيوريا ، يمثل أحد الأمراض الناتجة عن عيوب ورائية ببوكيميائية يمكن اكتشافها مبكرا وعلاجها .

#### (ب) مرض الجالاكتوزيميا

هذا المرض يشبه المرض السابق في أنه مرض وراثي متنج من أمراض اختلال التمثيل الغذائي البيوكيميائي . ولكنه بنتج عن خلل في تمثيل ممكر الجالاكتوز الموجود في اللبن . ويمكن اكتشاف المرض بطريقة اختبار جثرى ، بفحص نقطة دم مأخوذة من كعب الطفل ، وبظهور مادة الجالاكتوز في البول . ويمكن التأكد من التشخيص بتقدير كمية إنزيم معين في دم الطفل ، كما يمكن اكتشاف حاملي المرض بتقدير نفس الإنزيم في الدم .

وعند اكتشاف المرض فى حديثى الولادة يجب البده فى العلاج بمنع رضاعة الطفل من ثدى الأم ، أو حظر نناوله أى غذاء يحتوى على اللبن . وبوجد حاليا غذاء خاص للأطفال المصابين بهذا المرض .

ونتفاوت نسب الإصابة بهذا المرض من مكان لآخر في العالم . وتبلغ نسبة الإصابة بين حديثي الولادة في أمريكا حوالي حالة واحدة في كل ١٤ ألف طفل ، وقد أثبتت أحدث دراسة أجريناها أن المرض يحدث في واحد من كل ٢٣٥٠ مولودا في مصر .

## أعراض المرض :

قد تكون شديدة ، فيصاب الطفل في الأسبوع الأول من عمره بالصفراء وضعف القدرة على الرضاعة ، ونوبات قيء وإسهال وتشنجات ، وتكرار إصابة الجهاز التنفسي بالعدوى مما يؤدى إلى وفاته ، إن لم يتم التشخيص والعلاج مبكرا ، ومع استمرار الطفل في النمو تلاحظ الأم إصابته بارتخاء في العصلات وتأخر شديد في النمو العقلي والحركي ، ويصاب بتلوف دهني في الكبد ومياه بيضاء في عدمة العين ، وفي الحالات المتوسطة الشدة يكون مظهر الطفل طبيعيا عند الولادة ، ولكنه بعد فترة قصيرة من رضاعة اللبن يصبح غير قادر على النمو . ثم بيداً ظهور الصغراء التي قد يعنقد في البداية أنها الصفراء الفسيولوجية التي تفتفي بعد حوالي أسبوع من ظهورها ، غير أنها لتمدر وبيداً ظهور نزيف تحت الجلد وقيء وإسهال وجفاف تظهر علاماته على الجلد فيصبح جافا وخشنا وتنتشر عليه قضور . وبيداً الكبد في التضخم على الجلد فيصبح جافا وخشنا وتنتشر عليه قضور . وبيداً الكبد في التضخم ثم يتضغم الطحال أيضا ، ويصاب الطفل باستمتاء في البطن نتيجة لهبوط وظائف الكبد . كما يصاب الطفل بفتدان الوعي وارتخاء في العضلات ،

وفي بعض الحالات الأقل شدة ، قد نظهر الأعراض في صورة تأخر في النمو العقلي - الحمى والحركي - وقد تصاحبه مياه بيضاه في عدسة العين ، ثم نظهر بعض الأعراض العصبية مثل الرعشة والتشنجات والحركات اللارادية في الأطراف وفقدان الانزان النائج عن اختلال وظيفة المخيخ . كما أن عظام الطفل تكون أقل كثافة مما قد يعرضها للكمور ، وفي بعض الأحيان النادة تقتصر أعراض المرض على عدم القدرة على الإنجاب حيث يؤثر ارتفاع مستوى الجالاكتوز في الدم على وظائف العبيض .

ويمكن الوقاية من الأعراض الشديدة لهذا المرض بتشخيصه مبكرا فى حديثى الولادة باستخدام طريقة جثرى ، تليها دراسات كمية للإنزيم فى كرات الدم الحمراء ، والتى يمكن بواسطتها أيضا تحديد حاملى المرض واكتشاف المرض في الجنين بعد زراعة خلايا السائل الأمنيوسي وقياس مستوى الإنزيم بها .

وهذا المرض أيضا يورث كصفة منتحية . وإذا ظهر طفل مصاب فى الأسرة فإن احتمال تكرار نفس المرض فى نفس الأسرة بيلغ ٢٥ فى المائة مع كل حمل ، مما يؤكد أهمية اكتشاف المرض والعلاج المبكر فى أى طفل يولد بعد ولادة الطفل المصاب .

وقد تم بنجاح تحديد الجينات المسئولة عن مرض الجالاكتوزيميا حيث وجد الجين المنظم للإنزيم على الذراع القصيرة للكروموسوم رقم ٩ .

ويمكن البدء في علاج هذا المرض أثناء فترة الحمل للأم عن طريق تناولها غذاء خاليا من الجالاكتوز ، حيث ثبت أن الأم التي تحمل المرض قد يولد لها أطفال مصابون بمياه ببضاء خلقية بالمين ، وإذا ثبت أن الطفل مصاب بالمرض ، فإن احتمال وفاته مبكرا تبلغ ، ٧ في المائة ، إلا إذا تم التشخيص خلال الأمبوع الأول بعد الولادة وبدأ الملاج مبكرا ، وفي بعض الحالات لا تكون الامتجابة كاملة حتى بعد منع تناول الجالاكتوز الموجود في أي نوع من الألبان ، وقد يرجع ذلك إلى تأثر خلايا المخ حتى قبل الولادة خلال فترة نمو الجنين .

## (ج) نقص هورمون الغدة الدرقية

هذا المرض أيضا من الأمراض التي يجب تشخيصها مبكرا ، عن طريق نقطة دم مأخوذة من كعب الطفل حديث الولادة ، لأن الاكتشاف المبكر يؤدى للعلاج في الوقت المناصب لينمو الطفل طبيعيا . ويتم العلاج بإعطاء هورمون الثيروكسين ، وهو متوافر بكثرة ورخيص الثمن . ويمكن بمبهولة تشخيص هذا المرض في حديثي الولادة قبل ظهور أي أعراض عن طريق تحليل مستوى هورمون "TSH" ، بطريقة المناعة الإشعاعية ، فإذا ثبت أن مستوى الهورمون أعلى من المستوبات المحددة ، تتم دراسة مستوى هورمون الفدة الدرقية نفسه في الدم "T3" ، "T4" . وفي حالة انخفاض مستوى الهورمون بيداً إعطاء الطفل حديث الولادة العلاج لينمو نموا طبيعيا .

ونمبة انتشار هذا المرض واحدة تقريبا في جميع أنحاء العالم ، وتبلغ حوالي واحد في كل ٣٠٠٠ - ٣٠٠٠ طفل ، وهي قريبة من النمبة بين الأطفال حديثي الولادة المصربين . وإذا ترك هذا المرض بدون علاج فإن أهم أعراضه تتمثل في ظهور الصغراء التي لا تختفي في فترة تبلغ حوالي أسبوع . كما أن الطفل يصاب بأعراض أخرى مثل كبر حجم فتحة اليافوخ بالرأس ، وضعف في الشهية ، وصعوبة في الرضاعة ، وكبر حجم اللسان ، والنخاض حرارة الجمم وزرقة الأطراف ، وضعف المزركة ، وانتفاخ في البطن ، والفتق المرى ، والإصابة بالإمساك المزمن ،

وإذا لم يعالج الطفل ، يصاب بتخلف عقلى شديد وقصر القامة ، وغلظة في ملامح الوجه ، وضعف في قوة العضلات .

## ما هو اختبار جثری ؟ :

هو اختبار مريع لمسح حديثى الولادة لاكتشاف بعض العيوب الوراثية البيوكيميائية التى يمكن علاجها مبكرا ، والتى إذا تركت بدون تشخيص أو علاج تنتج عنها إعاقة مزمنة مثل التخلف العقلى ، ويجرى هذا الاختبار البسيط بأن تؤخذ ٣ نقاط دم من كعب الطفل حديث الولادة وتوضع على ورق نشاف من نوع معين ثم تخضع لعدد من التحاليل ، وينبغي إجراء هذه التحاليل في معلمل منخصصة ضمانا لدقة النتائج ،

والقنرة المثلى لإجراء هذا الاختبار هي من سن أمبوع إلى أمبوعين بعد الولادة ، حتى يكون الطفل قد رضع من البن أمه بما يكفي لتجمع نواتج سوء التمثيل الغذائي في دم الطفل حديث الولادة المصاب بأي من الأمراض التي يتم الكثف عنها .

وهذا الاختبار يتم إجراؤه بصفة إجبارية على كل الأطفال حديثى الولادة في الدول المتقدمة ، وقد بدأ تعميمه في إنجلترا مثلا في عام ١٩٦١ . وقد استخدم بنجاح في الكشف عن أمراض مختلفة من أهمها الفينيل كيتونيوريا والجالاكتوزيميا ونقص هورمون الغدة الدرقية .

قوائد المتبار جثرى : تشير نتاتج بحث استكشافي مبداني أجرى على ١٥٠٠٠ من حديثي الولادة ومولته أكاديمية البحث العلمي ، بالاشتراك مع خمسة مراكز للوراثة البشرية في القاهرة والجيزة والاسكندرية والمنصورة ، إلى أن نمسب الإصابة في مصر بمرض الفينيل كيتونيوريا هي ١ : ٧٥٠٠، نمسب الإصابة في مصر بمرض الفينيل كيتونيوريا هي ١ : ٧٥٠٠ ، والحالاكتوريميا هي ١ : ٢٥٠٠ ، وطبقا لأحدث الإحصائيات فإنه يولد حوالي مليون طفل سنويا ، لذلك فإن تعميم إجراء هذا المسح باختبار جثرى سيمنع الإعاقة العقلية لما لا يقل عن ٢٥٠ طفلا سنويا . وحيث أن تكلفة التحليل للمولود الواحد تبلغ حوالي عشرين جنيها مصريا ( بدون حساب أجرة الأيدي العاملة والتجهيزات الأساسية حيث إنها موجودة في خمسة مراكز على الأقل في مصر ) فإن إجراء هذا المسح الوراثي لجميع حديثي الولادة سيتكلف حوالي عشرين مليون جنيه مصري فقط ، تكفي لمنع الإعاقة عن حوالي ١٠٠٠ طفل سنويا مما يعود بالغير على أسر هؤلاء الأطفال وعلى المجتمع .

## القصل الثامن

## اكتشاف الأمراض الوراثية والتشوهات الخلقية في الجنين

يتمثل الهدف الأماسي لاكتثباف الأمراض الوراثية والتشوهات الخلقية في الجنين في التشخيص العبكر مما يتبح العلاج أو منع المضاعفات . ولكن مائز ال هذا الهدف بعيد المنال في الكثير من الأمراض . ويمكن حاليا تشخيص مازال هذا الهدف بعيد المنال في الكثير من الأمراض على مائة مرض من أمراض العيوب الوراثية البيوكيميائية والأمراض الوراثية التي تم التمرف على جيناتها المرضية ، عن طريق استخدام طرق زراعة الأنسجة ودراسة الكروموسومات وفحص الحمض النووى في خلايا الممائل الأمنيوسي ( المائل المحيط بالجنين ) أو في خلايا المشيمة . كما يمكن إجراء مسح لبعض هذه الأمراض والتشوهات عن طريق تحديد مستوى البروتين الجنيني ( ألفا فيتوبروتين ) في دم الأم الحامل والتأكد باختبار المستوى في المائل الأمنيوسي

ويمكن تعريف تشخيص أمراض الجنين على أنه القدرة على اكتشاف الأمراض الوراثية والعيوب الخلقية فى الجنين أثناء فترة الحمل وقبل الولادة . وتوجد حاليا عدة طرق لتشخيص أمراض الجنين ، فيما يلى أهمها :

- الأشعة فوق الصوتية أو التليفزيونية ( العنونار ) .
  - تحاليل السائل الأمنيوسى المحيط بالجنين
- . تحليل عينة من المشيمة أو الكوريون ( الأغشية المحيطة بالجنين ) .
  - فحص الجنين بالمنظار .

- أخذ عينة من دم الحبل السرى للجنين .
- الفحص بالأشعة السينية ( أشعة إكس ) للجنين .
- در اسة بعض الدلالات البيوكيميائية في دم الأم الحامل .

ومن أهم أهداف ومزايا اكتشاف أمراض الجنين ، التشخيص المبكر ضمانا أسرعة العلاج حتى قبل الولادة ، أو لإجراء عملية إجهاض ، إذا كان المرض لا يمكن علاجه ويسبب إعاقة شديدة .

وفيما يلى ملخص لهذه الطرق ، وأمثلة لبعض الأمراض التى يمكن اكتشافها بواسطتها :

# (١) الأشعة فوق الصوتية أو التليفزيونية

تعتبر الأشعة فوق الصوتية من أهم التقنيات لمتابعة الحمل منذ بدئه للتأكد من سلامته ووجوده داخل الرحم وليس خارجه ، ومن بدء سريان النبض في قلب الجنين اعتبارا من الأمبوع الرابع من الحمل ، وكذلك متابعة الحمل التأكد من فترة الحمل عن طريق قياس رأس الجنين وطول عظمة الفخذ ، وتقدم نمو جميع أعضاء الجنين الداخلية والسائل المحيط به ( السائل الأمنيوسي ) ووضع المشيمة ( الخلاص ) . هذا بالإضافة إلى أن أجهزة الأشعة فوق الصوتية ( المونار ) ضرورية لمتابعة أخذ العينة التشخيصية من المائل الأمنيوسي أو من الكوريون ( الأغشية المحيطة بالجنين ) .

وفيما يلى أمثلة للعيوب الخلقوة التى يمكن تشخيصها بالأشعة التليفزيونية فى الثلث الثانى من الحمل :

- □ في الرأس: تشوهات حجم الرأس وتكوينه ، مثل نقص الدماغ وزيادة
   حجم الرأس ، و عدم التحام القفاة المصيية .
  - □ في الصدر : يمكن تشخيص تشوهات القلب والرئة .
- ل في القذاة الهضمية: انسداد الأمعاء أو الاثنى عشرى، ونقص تكوين جدار البطن.

 الجهاز البولى: التكيس الموصلي للكلي وعدم تكوين الكني ، وكبر حجم الكلي .

كما يمكن تشخيص تشوهات الهيكل العظمي والأطراف وكسورها ، وقياس حجم السائل الأمنيومي .

وينبغى لكل سيدة حامل إجراء فحص كامل للجنين باستخدام الأشعة فوق الصوتية ، على الأقل مرة ولحدة خلال الثلث الثانى من الحمل (حوالى الأسبوع ١٨) حتى بمكن اكتشاف أى عيوب فى التكوين يمكن علاجها مبكرا ، علما بأنه حتى الآن لم يثبت أن هناك أى خطورة على الجنين نتيجة تعرضه للاثمعة التليفزيونية من جهاز السونار .

# ( ٢ ) قحص الجنين بالأشعة السينية ( أشعة إكس )

بالرغم من أن تكوين الجهاز العظمى في الجنين بمكن فعصه بواسطة الأشعة العينية بدءا من الأمبوع العاشر للعمل ، فإن التشوهات الخلقية التي قد تمبيها هذه الأشعة وتعريضها الجنين للإصابة بعد ذلك في من العلقولة بمرطان الدم ، يمنع استخدامها لاكتشاف تشوهات الجهاز العظمى للجنين ، إلا في حالات نادرة جدا لا يمكن تشخيصها بالأشعة فهى الصونية ، مثل مرض العظم الرخامي ، حيث تزيد كثافة العظام من داخلها مما يؤثر على نمو النخاع العظمى ويولد العلق مصابا بأنيميا شديدة . ولا ينبغي أن تجرى هذه الأشعة إلا إذا كانت الأم عرضة لولادة طفل مصاب بعرض العظم الرخامي ، ولا تصلح الطرق البيوكيميائية أو استخدام العمض النووى

# ( ٣ ) قصص الجنين بالمنظار

يتيح استخدام المنظار رؤية الجنين خلال الثلث الثانى من العمل ، كما يمكن بوامسطته أخذ عينات من دم الجنين أو من جلده فى حالة احتمال إصابته بأمراض وراثية فى الدم أو فى الجلد لا يمكن اكتشافها بطرق أخرى ، وأفضل فترة من الحمل لفحص الجنين بالمنظار هي من الأمبوع 10 إلى ٢٠ حيث يمكن أخذ عينة دم من الجنين في الأمبوع العشرين . ويمكن القول بأن استخدام أسلوب فحص الجنين بالمنظار أو أخذ عينات منه أصبح محدودا جدا نظرا التقدم المطرد في استخدامات تكنولوجيا الحمض النووى ، بل إن استخدام منظار الجنين في إجراء عملية نقل دم له أصبح يستعاض عنه بإجراء نفس المملية عن طريق الحقن من خلال جدار بطن الأم ، وتحديد مكان الوريد الجنيني باستخدام المونار . خاصة أن هناك خطورة في تعرض الجنين للإجهاض مع استخدام المنظار تبلغ ٢ - ٥ في المائة من الحالات مع الأيدي المدرة .

# ( ٤ ) أخذ عينة من دم الحبل السرى للجنين

كما مبيق ببانه يمكن أخذ عينة من دم الحيل السرى للجنين عن طريق منظار الجنين ، مما يتبح رؤية الحيل السرى بالعين أثناء أخذ عينة الدم . ولكن نظرا ازيادة اهتمالات حدوث الإجهاض نمبيا مع اللجوء لهذه الطريقة ، فإنه يتم حاليا استخدام الابرة في أخذ هذه العينة ورؤية مسارها بالسونار . ولهذه الطريقة بعض المزايا في دراسة كروموسومات الجنين ، أهمها أنها تتبح زراعة خلايا الدم بطريقة أسرع من طريقة خلايا السائل الأمنيوسى ، خاصة في حالة اختلالات عدد الكروموسومات ، حيث إن عبوب تركيب الكروموسومات قد لا تكون واضحة باستخدام هذه الطريقة . فعلى سبيل المثال ، يمكن سريعا اكتشاف الزيادة في عدد الكروموسوم رقم ٢١ التي تحدث في مرض ه داون ، . وتستخدم هذه الطريقة أيضا في اكتشاف بعض أمراض الدم الوراثية ، وفي التأكد من إصابة الجنين ببعض أنواع العدوى مثل فيرومات التهاب الكبد الويائي أو الحصبة الألمانية .

# نحليل عينة من الخلايا الهدبية المشيمة أو الكوريون

يعتبر الأسبوع العاشر من الحمل أفضل وقت لأخد هذه العينة . وتاريخيا

كان العلماء الصينيون من أوائل من قاموا بأخذ هذه العينة في عام ١٩٧٥ لممرفة جنس الجنين . ولكن العلماء الروس كانوا أول من استخدمها في عام ١٩٨٧ انتشخيص الأمراض الورائية في الجنين . وأخذ العينة قبل الأسبوع التاسع تصاحبه بعض المخاطر ، وأهمها الإجهاض أو حدوث تشوهات في أطراف ووجه وفم الجنين ، نتيجة لحدوث تغيرات في الأوعية الدموية للمشيمة مما يمبب قصورا في الدورة الدموية بؤثر في هذه الأجزاء النامية من جسم الجنين ، ويتم أخذ العينة عن طريق البطن أو المهبل بدون أستخدام أي بنج موضعي أو كلى ، ولكن باستعمال الأشعة فوق الصوتية والتي تظهر بوضوح على شاشة تليفزيونية مكان أخذ العينة ، مع مراعاة التعقيم التامي والمسبوع النامية والأسبوع النامية والأسبوع النامية والأسبوع التاميع والمحناة علمة ، فإنه إذا تم أخذ العينة في الفترة بين الأمبوع الناميع المضاعفات على مثيلتها في عينة الممائل الأمنيومي ، وبعد أخذ العينة يطلب المضاعفات على مثيلتها في عينة الممائل الأمنيومي ، وبعد أخذ العينة يطلب من المديدة الحامل الراحة لمدة أسبوع ، وملاحظة نزول أي نقاط دم أو سائل أو رتفاع في درجة حرارة المجمى ،

كما يجب أن نعطى السيدة التي تكون فصيلة الدم "Rh" ( العامل الريصى ) لديها سلبية ، الحقفة اللازمة . وعينة الكوريون ( الأغشية المحيطة بالجنين ) هي الطريقة المغضلة حاليا في الخارج ، لما تتميز به من إمكان إجرائها مبكرا فيتم التشخيص في الثلاثة الأشهر الأولى من الحمل ، وبالتالي يمكن بممهولة إجهاض الجنين المصاب بمرض وراثي لا يمكن علاجه .

## (٦) تحاليل السائل الأمنيوسي

السائل الأمنيوسى هو السائل المحيط بالجنين . وقد بدأ استخدامه فى تشخيص جنس الجنين فى حالة الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس باستخدام طريقة دبار : (كرومائين الجنس "X") فى أوائل الخمسينات ، ثم استخدم بعد ذلك فى دراسة كروموسومات السائل الأمنيوسى . ولكن استخدام السائل الأمنيوسى ازداد فى السبعينات لمعرفة اكتمال نمو الجنين بواسطة مؤشرات كيميائية تؤكد اكتمال نمو الرئة في الحالات التي تستدعى إنهاء الحمل قبل موعده .

## متى يتم أخذ عينة من السائل الأمنيوسى ؟ :

يمكن بأمان أخذ عينة من السائل الأمنيوسي المحيط بالجنين بدون استخدام أي بنج كلى أو موضعي للأم الحامل ، ولكن يجب أن نتم ملاحظة مكان الإبرة باستخدام جهاز الأشعة فوق الصوتية ، حيث يجرى إدخال الإبرة في جدار البطن والرحم والفشاء الأمنيوسي للجنين ، ويجرى ذلك بين الأسابيع ٥١ و ١٧ من عمر الجنين ، و ونفضل هذه الفترة لاحتواء السائل الأمنيوسي فيها على كمية كافية من خلايا الجنين التي تصلح لزراعتها ، وهناك وقت كاف لإتمام هذا التحليل الذي يستغرق من أسبوع إلى ثلاثة أسابيع تبعا لكفاءة المعامل واستخدام الكيماويات الحديثة لمزارع الأنسجة .

كما يمكن حاليا إجراء التحليل خلال الفترة بين الأمبوعين ١٣ و ١٥ من عمر الجنين ، وهو ما يسمى بالتحليل المبكر باستخدام السائل الأمنيوسى . ويمكن إجراء نفس التحليل قبل ذلك وابتداء من الأسبوع الثانى للحمل باستخدام عينة الكوريون . وهذا يستلزم تدريبا خاصا على أخذ العينة بدون حدوث أى إجهاض أو تشوهات للجنين . ومن أهم ما يجب مراعاته في إجراء بذل السائل في أخذ المينة بالاستعانة بصورة التأم حتى لا تصاب الأم يأية عدوى ، والدقة لمكان أخذ العينة بعيدا عن المشبومة وعن الصوتية لضمان الاختيار الملائم المكان أخذ العينة بعيدا عن المشبومة وعن الجنين . ويجب التأكد من مريان المند ساعتين بعد أخذ العينة مقالتها العامة . ويتم ذلك في عيادة خارجية وليس داخل مستشفى . ولا تتجاوز نمية حدوث المضاعفات مع وجود الأبدى المدرية ، نصفا إلى واحد في المائة . ويجب مراعاة إعطاء المبيدة الحامل حقنة المدرية ، نصفا إلى واحد في المائة . ويجب مراعاة إعطاء المبيدة الحامل حقنة المضادة للعامل الروسى إذا كانت فصيلة الأم "Rh" سالب .

## دواعى وطرق تشخيص الأمراض الوراثية في الجنين:

تجرى هذه الطرق على عينات من السائل الأمنيوسى الجنين أو الكوريون ، وأهم هذه الطرق :

 ١ - براسة الكروموسومات من مزارع هذه الأنسجة : وتجرى في الحالات التالية :

- ( أ ) تقدم سن الأم عند الإنجاب (أكثر من ٣٥ سنة ) .
- ( ب ) ولادة طفل سابق مصاب باختلال في الكروموسومات ، أو تخلف عقلى ، أو تشوهات خلقية متعددة لم يعرف سببها ، أو حدوث إجهاضات متكررة .
- (جـ ) أن يكون أحد الوالدين حاملا لكروموسومات منتقلة ( سبق شرحها فى اختلال الكروموسومات ) .
- ( د ) انخفاض مستوى البرونين الجنيني ( الألفا فيتوبرونين ) في دم الأم الحامل ( وهو مؤشر لحدوث اختلال في عدد الكرومومومات في الجنين ) .
  - ( هـ ) اكتشاف تشوهات في الجنين أو صغر حجمه باستخدام السونار .
- ٢ الدراسات البيوكيميائية للسائل الأمنيوسى: تجرى فى الحالات
   التالية:
  - ( أ ) وجود بعض اختلالات النمثيل الغذائي .
  - ( ب ) وجود الأجمام المناعية لفصيلة الدم "Rh".
- (ج.) الاشتباه في إصابة الجنين بعيوب انفلاج القناة العصبية ، عن طريق
   تقدير كمية البروتين الجنيني ووجود زيادة في نسبته في دم الأم .
- ٣ تشغيص جنس الجنين : في حالة بعض الأمراض الوراثية المرتبطة بالكروموسوم "X" والتي لا يمكن اكتشافها بطرق أخرى .

# ٤ - دراسة الحمض النووى: الاكتشاف بعض الأمراض الوراثية. التشخيص عن طريق تحليل دم الأم الحامل:

يعتبر تحليل دم الأم لاكتشاف بعض الدلالات البيوكيميانية أثناه الحمل ، أحد الطرق المسحية لاكتشاف بعض العيوب الخلقية أو الأمراض الوراثية في الجنين مبكرا ، وذلك حتى يتم حصر الحالات المشتبه في إصابة الجنين فيها لتجرى لها تحاليل أخرى تؤكد الإصابة قبل أي تدخل طبي .

فمن المعروف أن العبوب الخلقية لا تحدث فقط في الحالات ذات الخطورة المالية ، مثل تقدم من الأم عند الإنجاب ، ولكنها تحدث أيضا في أي قئة من فقات العمر . فقد وجد أن حوالي  $^{\circ}$  في المائة فقط من المدات يحدث لهن حمل في من  $^{\circ}$  من  $^{\circ}$  من حالات حمل في من  $^{\circ}$  من خين أنه في المائة المائة فقط من حالات مرض  $^{\circ}$  داون  $^{\circ}$  ، في حين أنه في الم  $^{\circ}$   $^{\circ}$  في المائة الباقية من حالات هذا المرض يقل سن الأم عن  $^{\circ}$  سنة . ومن هنا كانت أهمية إجراء تحليل دم للأم لمعرفة مستوى  $^{\circ}$  الألفا فيتوبرونين  $^{\circ}$  الذي يقل في هذه الحالات عن معدله الطبيعي أثناء الحمل . وفيما يلى بيان لهذا الاختبار وأهميته .

# (١) اختيار مستوى و الألفا فيتويروتين و في دم الحامل :

ما هو الألقا فيتوبيروتين ؟ تم اكتشاف هذا البروتين عام ١٩٥٦ فى دم الجنين ، ولهذا فهو بروتين جنينى . وهذا البروتين يبدأ فى الظهور أثناء النمو المبكر للجنين ويتم إنتاجه فى كبده . وهو شديد الشبه فى تركيبه ببروتين الزلال ( الألبومين ) الذى ينتجه كبد الشخص البالغ . ولهذا توجد علاقة عكسية بين الألفا فيتوبروتين والألبومين ، إذ كلما قل إنتاج الألفا فيتوبروتين ( البروتين الجنين زاد إنتاج الألبومين . وقد يكون الألفا فيتوبروتين الواقى للجنين من الأجمام المناعية فى دم الأم والتى تحاول مهاجمته .

وبيدأ إنتاج الألفا فيتوبروتين في كبد الجنين من عمر ٣٠ يوما ، وبيلغ

أقصى ارتفاع له فى نهاية الثلث الثانى من الحمل ، ثم يبدأ مستواه فى الانخفاض فى الفترة بين الأسبوع الثابى والثلاثين والأسبوع الأربعين من الحمل . ويختفى تماما من دم الطفل حديث الولادة فى الشهور الأولى من عمره . ويظهر هذا البروتين فى دم الأم الحامل نتيجة لوجوده فى دم الجنين ، وهو ينتقل إلى المائل الأمنيوسى عن طريق بول الجنين ، الذى يبدأ إفرازه خلال الثلث الأول من الحمل . ويتم امتصاص هذا البروتين الجنينى من خلال الثلث الأمنيومى والمثنيمة ليظهر فى دم الأم الحامل فى حوالى الأمهوع العاشر من الحمل .

وقد بدأ الاهتمام بزيادة مستوى هذا البروتين الجنيني في المائل الأمنيوسى، لأول مرة في عام ١٩٧٢ ، عندما اكتشف العالم الانجليزى وبروك و ارتفاع مستواه ارتفاعا ملحوظا في حالة الجنين المصاب بعيوب نتيجة عدم التحام القناة العصبية ، وهي من أكثر العيوب الخلقية انتشارا في العالم . وقد بدأ أيضا قيامه في الدم باستخدام القياسات الإنساعية ، وقد اتضح أنه يكون مرتفعا في دم الأم الحامل عندما يكون جنينها مصابا بأى عيب من عيوب عدم التحام القناة العصبية ، وأهمها عدم تكوين الدماغ أو نقص جزء من عظامها ، وانفلاج فقرات العمود الققرى ، وبروز النخاع الشوكي أو غشيته المصاحب لهذه العيوب .

الأسباب الأخرى لارتفاع و الألفا فيتويرونين و: بالرغم من أن عيوب عدم التحديد القفاة العصبية هي سبب ارتفاع مستوى البروتين الجنيني ألفا في السائل الأمنيوسي وفي دم الأم الحامل في ٩٠ في المائة من الحالات ، فإنه في الله ١٠ في المائة الباقية توجد أسباب أخرى لارتفاعه مثل حدوث إجهاض منذر ، والحمل بتواتم ، وعدم تكوين أجزاء من جدار البطن للجنين ، وبعض الأورام الجنينية ، والتهاب الكلي النفروزي للجنين ، وإصابة الجنين بعدوى فد وسبة .

أسباب انخفاض مستوى و الألفا فيتويروتين و: في عام ١٩٨٤ تم لكنشاف علاقة جديدة بين مستوى البروتين الجنيني ألفا في دم الأم الحامل والأمراض الوراثية . فقد اتضع أن مستوى هذا البروتين بنخفض انخفاضا ملحوظا فى دم الأم الحامل ، إذا كان جنينها مصابا بمرض ، داون ، ويتم اكتشاف نلك من حوالى الأسبوع ، 1 إلى الأسبوع ، 7 من الحمل . ويجرى التأكد منه بدراسة كروموسومات مزارع السائل الأمنيوسى . كما أن انخفاض مستوى هذا البروتين الجنيني يحدث أيضا في حالة وفاة الجنين داخل رحم أمه ، وفي حالة الإجهاض التلقائي ، وفي الحمل العنقودي(") .

## (٢) الاختبار الثلاثي من دم الأم الحامل:

توجد دلالات بيوكيميائية أخرى يمكن دراستها من دم الأم أثناء الحمل ، كوسيلة للكتشاف المبكر والبسيط لتحديد إصابة الجنين بمرض و داون ، ، وهي :

- ۱ دراسة مستوى هورمون الاستربول (٣) حيث ينخفض مستوى هذا الهورمون فى دم الأم انخفاضا ملحوظا فى حالة إصابة الجنين بمرض د داون ٤ .
- ۲ دراسة مستوى هورمون الكوريونيك جونادو تروبين حيث يرتفع ارتفاعا
   ملحوظا
- ٣ هذا بالإضافة لما مبق ذكره بالنسبة للانخفاض الملحوظ في مستوى البروتين الجنيني ألفا ( الألفا فيتوبروتين ) .

وقد تم وضع منحنيات إحصائية لمستوى هذه الدلالات ومقارنتها في فترات الحمل المختلفة مع من الأم . وباستخدام هذه المنحنيات يتم حساب احتمالات إصابة الجنين بمرض د داون ع . وإذا كان الاحتمال عاليا ( ١ : ٧٧٠ أو أكثر ) يتم إجراء التحليل المؤكد ، وهو دراسة مزرعة الكروموسومات من السائل الأمنيوسي .

<sup>( &</sup>quot; ) في هذا الحمل لا يتخلق الجنين ، وتشبه محتويات الرحم في شكلها عنقود الطب .

وتوجد برامج دولية حاليا لدراسة مستوى البروتين الجنيني ألفا في دم جميع الحوامل ، لاكتشاف الحالات الأكثر عرضة المحمل بجنين مصاب بمرض اداون ، ، أو الاختلالات الأخرى في الكروموسومات والتي يظهر فيها انخفاض مستوى البروتين الجنيني ألفا ، وكذلك لاكتشاف ارتفاعه ارتفاعا ملحوظا مما يشير إلى عدم التحام القذاة العصبية .

وتحدد فى ضوء نتائج هذه التحاليل الجماعية من دم الأم السيدات نوات الحمل الخطر ، والذى يجب أن تتبعه فحوص تأكيدية . فمثلا فى حالات الخفاض مستوى البروتين الجنينى ألفا فى دم الأم وتوافر احتمالات إصابة الجنين بنمبة عالية ، فإنه يجب دراسة الكروموسومات عن طريق مزارع السائل الأمنيوسى . وفى حالة ارتفاع مستوى البروتين الجنينى ألفا فى دم الأم الحامل ارتفاعا ملحوظا يجب دراسة مستوى نفس البروتين ، بالإضافة إلى دراسة إنزيم معين ( الكولين استيريز ) ، فى السائل الأمنيوسى .

ونحن أحوج ما تكون لتمديم هذه التحاليل الجماعية الدلالات البيوكيميائية الحمل الخطر ، حتى نقال من نسب حدوث الإعاقة . حيث ثبت بالدراسات الميدانية أن نمية انتشار مرض و داون ، والعيوب الأخرى للكرومومومات في مصر لا نقل عن المعدلات الدولية . أما عيوب عدم التحام القناة العصبية في مصر ، فمازالت من أعلى المعدلات ، إذ تبلغ حوالى ٩ في الألف في المواليد .

## القصل التاسع

# الهندسة الوراثية والأمراض

## نبذة عن الهندسة الوراثية :

لاشك أن الهندمة الوراثية ، هي علم المستقبل لأنها تمس كل نواحي الحياة المتناحية والاقتصادية من زراعة وصناعة وصمة وبيئة . كما أنها سنزيح المتار عن كثير من الأسرار التاريخية والبيولوجية لأصل الأجناس وهجرة الإنسان من قارة إلى أخرى ، ولم تجيء تكنولوجيا الهندمة الوراثية - أو تكنولوجيا تطويع الجينات - من فراغ . إذ أنه بالرغم من أنها ظهرت في أوائل السبعينات ، فإنها جاءت نتيجة لجهود مضنية استمرت اسنوات عديدة من حانب علماء الوراثة والبيولوجيا الجزيئية ، خاصة عندما اكتشف العلماء و إنزيمات التحديد ، الذي تقطع جزىء الحمض النووي في مواقع محددة من نتابع القواعد النيتروجينية الأربع ( الانتين ، والسيتوزين ، والثيمين ، والجوانين ) والتي يشكل تتابعها الشفرات الوراثية التي تحدد الأحماض الأمينية والبروتينات ، التي هي أماس تركيب جسم الكائن الحي ووظائفه بدئا من الفيروسات وانتهاء بالإنسان .

وباستخدام طرق النكتولوجيا الحيوية – والتي يطلق عليها مجازا ، الهندسة الوراثية ، – استطاع العلماء القيام بما يثبه العنمايات الجراحية بقطع أجزاء من جينات الإنسان ، أو إعادة ترتيب شفرات من قواعد الحمض النووى تم إنتاجها معمليا . وأمكن إدخال هذه الجينات الآممية إلى كائنات دقيقة هي البكتريا ( بكتريا القولون ) لتقوم بإنتاج بروتين من أصل آدمى ( وتسمى هذه العملية ، إعادة إدماج الحمض النووى ، أو ، الحمض النووى المهجن ، ) .

وبهذا أمكن استخدام هذه البكتريا كمصانع بيولوجية ، لإنتاج الهورمونات والبروتينات العديدة لأغراض الصناعات الطبية مثل إنتاج هورمون النمو والإنسولين من أصل آدمى ، وأصبحت الهندمة الوراثية أساما للصناعات الدوائية (إنتاج المستحضرات المناعية التشفيصية والملاجية ) . كما أسهمت نقتيات الهندمة الوراثية في التشفيص الدقيق والأكيد لكثير من الأمراض الوراثية . ويدأ استخدامها في علاج بعض الأمراض الوراثية وفتحت باب الأمل لعلاج المزيد منها ، واستخدمت في علاج السرطان ، وتم إنتاج فلكسينات تكثير من الأمراض الفيرومية ، مثل النهاب الكبد الوبائي د B ، أما استخدامات الهندمة الوراثية في مجالات الصناعة والزراعة والبيئة ، فتحتاج لكثير من المقالات ، خارج نطاق هذا الكتاب .

## بعض الاستخدامات الطبية للهندسة الوراثية:

نتمثل أهم الاستخدامات الطبية للهندسة الوراثية فى إنتاج الأدوية والإنزيمات والهورمونات والمواد التشخيصية والفلكسينات والقاحات.

وقبل استخدام طرق الهندسة الوراثية ، كان يتم استخلاص بعض الهورمونات مثل الإنسواين – الذي يستخدم في علاج مرضى البول السكري – من بنكرياس الخنازير والماشية . كما كان يستخلص هورمون النمو – الذي يعالج بعض أنواع قسر القامة – من الغدة التخامية من جثث المونى . وكان ما يستخلص من خممين جثة يكفي لعلاج شخص واحد ، بالإضافة إلى خطورة ما تحمله هذه الخلاصة من فيروسات بطيئة تسبب المراضا عصبية مزمنة في الإنسان . وياستخدام طرق الهندسة الوراثية ، أصبح ممكنا تحضير هذه الهورمونات بواسطة البكتريا المعوية ( ايشريشيا كولاي ) ، حيث يمكن استعمال الجين الآدمى الذي ينتج عن هذه الهورمونات ، ويلهذ كمانع صغيرة لإنتاج هذه الهورمونات على درجة عالية من النقاء الهورمونات . وبهذا أصبح إنتاج هذه الهورمونات على درجة عالية من النقاء والفاعلية وأكثر توافرا وأقل سعرا وأكثر أمانا .

كما أمكن باستخدام هذه الطريقة ، إنتاج مادة الإنترفيرون بعد إدخال جينات الإنترفيرون الدمى في البكتريا المعوية . ويذلك أمكن إنتاج كميات كبيرة من الإنترفيرون الآدمى في جسم الإنسان . هذه المادة اللبروتينية المهمة التي يفرزها الجهاز المناعى في جسم الإنسان . وهذه المادة تنقسم إلى ثلاثة أنواع و ألفا وبيتا وجاما ، و وستخدم في علاج بعض الأمراض الفيرومية والمسرطان . وكان استخلاص ١٠، جم من الإنترفيرون يمنظرم خممين ألف لتر من الدم الآدمى . والإنترفيرون النقى متوافر حاليا بقضل استخدام طرق الهندسة الوراثية في إنتاجه .

وبمجرد تحديد الجين المسئول عن الالتهاب الكيدى الويالي و B ، وبعد أن استخلصت منه الأجراء التي تحفز الجسم على إنتاج الأجسام المصادة ، أمكن تحضير اللقاح الواقى منه ، وقد تم تعميم حقنه اللغات الأكثر عرضة للإصابة بهذا المرض ، ومنها الأطفال والأطباء ومساعدوهم ، وبهذا يمكن الوقاية من أحد الأسباب المهمة للالتهاب الكيدى الويائي ، وتجرى الأبحاث حاليا لتحديد الجين المسئول عن الالتهاب الكيدى الويائي و C C ، حتى يمكن تحضير اللقاح الواقى منه ، وعلى نفس المنوال تجرى الأبحاث لأنتاج أمصال مضادة للبلهارسيا والملاريا وغيرهما .

كذلك أمكن إنتاج الكثير من مكونات الدم المتعددة مثل دعامل التجلط رقم 
٨ » الذي ينقص في معظم الحالات المصابة بمرض ميولة الدم 
( الهيموفيليا ) ، ويتم علاج المرضى بحقتهم بهذا العامل فقط ، ويهذا نجنبهم 
عمليات نقل الدم المتكررة بما لها من أضرار جانبية ، من أهمها الإصابة 
بفيروسات أمراض الايدز والتهاب الكبد الوبائي . ويتم أيضا إنتاج أجسام 
مناعية محددة ونقية باستخدام طريقة إنتاج الأجسام المناعية من أصل واحد 
أو «وحيدة التنامنخ » . وتستخدم هذه الأجسام المناعية شديدة النقاء في 
التشخيص الدفيق لكثير من أنواح السرطان ، بما يسمى «بدلالات الأورام » .

كما أمكن باستخدام طرق الهندسة الوراثية إنتاج مجسات أو مساير جينية من الحمض النووى للتشخيص الدقيق لمعظم الأمراض المعدية سواء البكتيرية مثل السل الرئوى ، أو الفيروسية مثل النهاب الكبد الويائى ، أو الطفيلية مثل التوكسوبلارما .

## التشخيص باستخدام الهندسة الوراثية ( البيولوجيا الجزيئية ) :

مبق أن أوضحنا الطرق الاكلينيكية والخلوية والبيوكيميائية المستخدمة لتشخيص الأمراض الوراثية . ولكن التشخيص الأكثر دقة لهذه الأمراض يمتازم تحديد الاختلال الذي يحدث في الشفرة الوراثية في المادة الوراثية ( الحمض النووى و د ن أ » ) والذي ينتج عنه المرض الوراشي المحدد . ولذلك تستخدم تكنولوجيا الحمض النووى لتشخيص الأمراض الوراثية في الفرد المصاب ، وتحديد حاملي المرض في عائلته ، وكذلك في تشخيص المرض الوراثية المستخدمة في المرض الوراثية المستخدمة في تشخيص الأمراض الوراثية المستخدمة في تشخيص الأمراض الوراثية المستخدمة في المنصر في :

- (أ) طرق مباشرة على مستوى الجين المرضى في جزى، الحمض النووى .
- (ب) طرق غير مباشرة تعتمد على دراسة انتقال الجين المرضى من فرد إلى آخر فى نفس العائلة عن طريق تتبع جزء محدد من الحمض النووى يسمى الـ RRLP ، .

ونستخدم الطريقة الأولى ( التحليل المباشر للجين ) في حالة المعرفة الكاملة للجين المرضى من حيث تحديد مكانه على الكروموسومات ، ويوما بعد يوم يتوصل العلماء المتخصصون إلى تحديد عدد أكبر من مواقع الجيئات على الكروموسومات ، وذلك عن طريق مشروع ، رسم خريطة جيئات الإنسان ، وقد تم حتى الآن التعرف على مكان الجيئات لما يزيد على ١٠٠٠ مرض وراثى ، من أهمها مرض أنيميا الخلايا المنجلية ، وأنيميا البحر الابيض المتوسط ، والتليف الكيسى ومرض الكلية متعدد الأكياس ، ومرض

الغينيل كيتونيوريا ، ومرض دوشين الوراثى العضلات ، والهيموفيليا أ ، ب ( مرض سيولة الدم الوراثي ) ، ومرض هنتنجتون وغيرها .

وتمتخدم الطريقة الثانية ( تتبع انتقال الجين المرضى ) فى حالة عدم التمرف على مكان العامل الورائى ( الجين المرضى ) بعد التأكد عن طريق الدراسات الاكلينيكية ودراسة شجرة العائلة أنه مرض وراثى ناتج عن اعتلال عامل وراثى واحد ( من أمراض الجين الواحد ) . مثال ذلك مرض مارفان الذي يورث كصفة وراثية مائدة ، وأمراض أخرى عديدة ، يصعب حصرها ، حيث أن الغالبية العظمى من الأمراض الوراثية ذات الجين الواحد لم يتم حيدها وعزلها حتى الآن ، ولكن يجرى بمرعة اكتشاف مكانها وتركيبها .

استخدام تفاعل سلسلة إنزيم البوليميريق (PCR) : أسهم اكتشاف تكنولوجوا نفاعل سلسلة إنزيم البوليميريق (PCR) في تسهيل دراسة الحصص النووى حيث إنه يمكن مضاعفة كمية الدود ن أ » (DNA) التي يتم الحصول عليها لدراستها بالطرق المختلفة سواء كانت هذه العبينة مأخوذة من الدم ، أو السائل الأميروسي ، أو عينة من الأميروسي ، أو عينة من البصاق ، أو أى بقايا خلايا آدمية مثل نقاط دم .. الغ ، وتوجد طرق أخرى مثل د اختبار النقطة المعكومة ، و الذي يستخدم حديثا في المسح السريع المبحن الأمراض الوراثية الشائعة مثل البيتاثالاسيميا .

#### العلاج بالجينات:

يمتبر العلاج بالجينات من أهم أهداف علم الوراثة وتحققه طرق التكنولوجيا الحيوية ، خاصة أن الأمراض الوراثية أمراض مزمنة يصعب علاجها والأمراض القليلة التي تعالج تحتاج لعلاج يستمر مدى الحياة . ولهذا فإن الحل المثالى هو إدخال جينات سليمة في الغلايا لتؤدى وظيفة الجينات المرضية . وقد يبدو لأول وهلة أن هذا إجراء معلى مثل العلاج بأية مادة كيميائية ، ولكنه في الواقع ليس كذلك . وأوضع مثل لذلك أن من أوائل الجينات المرضية التي

أمكن النعرف عليها وتحديدها بدقة كان لمرض أنيميا الخلايا المنجلية ، ولكن حتى الآن لم يمكن علاج هذا المرض واسع الانتشار في البلدان الافريقية والعربية ، عن طريق العلاج بالجينات . وقد يتساءل القارىء لماذا ؟ والإجابة هي أنه توجد أسباب عديدة لصعوبة استخدام العلاج بالجينات بأمان منها أنه :

- □ أولا : بجب عزل الجبن وتخليقه كيميائيا بحيث يكون محتريا على
   الجزيئات التي تمكنه من أداء وظيفته .
- ثانیا : یجب وضع الجین علی ناقل ( غالبا ما یکون فیروس ) بتمکن من
   اختراق الخایة و الحیاة و التکاثر فیها .
- □ ثالثاً : يجب ألا يكوِّن جسم الغرد المنقول إليه و الفيروس ، أى أجسام مناعية ضد هذا الفيروس (وهذا بحتاج لتعاملات دقيقة مع الفيروس الناقل ، ومع الجهاز المناعى في جسم الفرد المنقول إليه الفيروس).
- □ رابعا : يجب التأكد من أن الجين المنقول ميقوم بأداء وظيفته كاملة ويصفة مستمرة ، وفي الهدف ( العضو ) الموجه له أو الذي يقوم بوظيفة إنتاج المأدة الناقصة بسبب المرض الوراثي ، وألا يؤدى هذه الوظيفة في عضو آخر حيث قد ينتج عن ذلك تحولات مرطانية .

ولهذه الأسباب وغيرها ، مما لا يتسع المجال لسرده هذا ، لم يتم حتى الآن (يونيو ١٩٩٥) بنجاح استخدام العلاج بالجينات إلا تقليل من الأمراض الوراثية ، أشهرها وأكثرها نجاحا هو « مرض نقص المناعة الوراثي ، ، وهو مرض وراثي متنح نادر .

وقد بدأ العلاج بالجينات فى علم ١٩٩٠ فريق يقوده العالم ستيفن روزنبرج بالمعهد القومى للمرطان فى الولايات المتحدة الأمريكية ، وذلك لعلاج بعض أنواع المعرطان مثل الميلانوما ومعربطان القولون والدم . وتجرى حاليا محاولات مبشرة بالنجاح لعلاج التليف الكيسى (CF) ، وهو من أوسع الأمراض انتشارا في المجتمعات القوقازية . كذلك يقوم العلماء حاليا بمحاولات لتطبق العلاج بالجيئات في أمراض وراثية مختلفة على حيوانات التجارب وعلى المغلايا في مزارع الأنسجة ، حتى يتم التأكد من نجاح العلاج بالجيئات فيها أولا ، ثم يتم نجريبها على المتطوعين من البشر لفترات طويلة لاختبار نجاحها وضمان عدم حدوث مضاعفات قبل تعميم استخدامها اكلينيكيا .

ونكرر هنا أن العلاج بالجينات المطبق حاليا يتم باستخدام الخلايا الجمسية فقط ، وذلك عن طريق تكرار حقن خلايا الدم (كرات الدم البيضاء أو نخاع العظم ) مضافا إليها الفيروس الذي يحمل الجين السليم . وهو ليس علاجا شافيا . أما العلاج باستبدال الجينات المرضية بجينات سليمة في خلايا الأمشاج ( الخلايا الجنسية ) لتمنع نقل الأمراض الوراثية إلى الأجيال التالية ، فمازال بعيد المنال ، ومحرما دوليا لما له من خطورة تتمثل في إساءة استخدام هذه الطريقة لتغيير الصفات الوراثية للأجيال في المستقبل .

لذلك أولى بالعلماء أن يركزوا جهودهم على النجاح فى علاج الأمراض الوراثية التي زاد عددها حاليا على ٢٠٠٠ مرض وحيد الجين ، بالإضافة إلى الأمراض الكثيرة الشائمة المديدة الجين أو المتعددة الأسباب مثل ارتفاع ضغط الدم والسكر والسمنة ، وذلك قبل التفكير في التدخل لتغيير أي صفات طبيعية في الإنسان .

#### الهندسة الوراثية الطبية: الحاضر والمستقبل

تجدر الإشارة إلى أن الأمراض الوراثية منتشرة انتشارا واسعا أكثر مما يعتقد الكثيرون من الناس . ففي بلدان العالم المتقدم تشكل الأمراض الوراثية حوالى ٥٠ في الملئة من كل أسباب الوفيات في حديثي الولادة . والمعروف أن ثاثي البشر يتعرضون خلال فنرة حياتهم لمرض ذي ثمق وراثي مثل أمراض القلب أو أي نوع من أنواع المعرطان . ويحمل كل فرد منا من ١٠ أمراض القلب أو أي نوع من أنواع المعرطان . ويحمل كل فرد منا من ١٠

إلى ١٥ عاملا وراثيا مرصيا يؤدى إلى الوفاة قبل من الإنجاب ولكن تأثير هذه العوامل الوراثية لا يظهر على حاملها حيث إنه بجانب الكروموسوم الذي يحمل الجين المرضى ، هناك كروموسوم آخر نظير له يحمل الجين المليم وقد ظهرت تكنولوجيا الحصض النووى ( البيولوجيا الجزيئية أو الهندسة الوراثية ) لتوضيح جنور الأمراض الوراثية ، ولذلك فإن التقدم العلمي في مجال الوراثية العلمية خلال المشرين عاما الماضية يفوق كل خيال ، ويتنبا المعلماء بأن السنوات العشر القادمة ستشهد أحداثا علمية أكثر إثارة ، خاصة بعد استكمال خريطة الجينات الموجودة على كروموسومات الإنسان ، وقد بدأ البحث في هذه الخريطة منذ عام ١٩٩٨ ، ويستغرق هذا المشروع ١٥ عاما لينتهي عام ٤٠٠٤ ( ويدعى البعض أنه سينتهي قبل ذلك في عام ١٩٩٨ ) .

## مشروع رسم خريطة الجينات للإنسان:

يشترك في هذا المشروع العلماء من جميع دول العالم المتقدم ، ولكن أمريكا هي الرائدة فيه . وقد أنفقت هيئة الطاقة والمعهد القومي الصحة بأمريكا على المشروع ، ٥ ملايين دولار في عام ١٩٨٩ ، وتم تفصيص ١٣٠ مليون دولار صنويا حتى اكتماله . وقد تكونت دولار لعام ١٩٩٠ ، و ٥٠٠ مليون دولار صنويا حتى اكتماله . وقد تكونت جمعية دولية تعمى د منظمة الطاقم الوراثي البشرية ، وكان أول رئيس لهذه أستاذي الذي تدريت معنه على هذا العلم في الولايات المتحدة ، وحصلت تحت أستاذي الذي تدريت معنه على هذا العلم في الولايات المتحدة ، وحصلت تحت إشرافه على دكتوراه الوراثية البشرية ، وشاركته في تأليف كتاب دوراثة تشوه الند ، الذي نشر في أمريكا ) ، وهو أول من وضع تصنيفا وتبويها لكل الأمراض الوراثية الذي يتم تكثيا المولية الأمراض الوراثية التي يتم اكتشافها على خريطة الكرومومومات ، كما يمكن معرفة تتابع والتي يتم تحديد مكانها على خريطة الكرومومومات ، كما يمكن معرفة تتابع والتي والتيروجينية في الجين .

وعند الانتهاء من وضع الخريطة ، من المتوقع أن تُعرف كل الجبنات المعبودة ، وكل ما يشغل المعبئولة عن ظهور الأمراض الوراثية والصفات الطبيعية ، وكل ما يشغل الكرومومومات من الحمض النووى سواء كان عمله وظيفيا أو إداريا . ومن المتوقع أن يحمل كل منا بطاقة أنيقة ( قرصا من أقراص الكمبيونر المعموجة ) مدوناً عليها سجله الصحى كما تحده جيئاته والتي تتحكم في تركيبه منذ لعظة أن تكونت أول خلية في جمعه ، وتلازمه هذه البطاقة طوال حياته . وبناء على هذا سوف تتحول الرعابة الطبية من الوضع الحالى و شخص وعالج ، ، إلى الرعابة الوقائية ، توقع و لمنع ، ، ! وتلك عن طريق كشف الاستعداد الوراثي للإصابة بكثير من الأمراض المنتشرة مثل طريق كشف الاستعداد الوراثي للإصابة بكثير من الأمراض المنتشرة مثل على المريض .

ولكن قد يتماعل البعض : هل هناك خطورة على الأفراد والمجتمع من مثل هذه المعرفة ؟

قطعا ، مثل أى تكنولوجيا ، فإن هذه المعرفة قد تكون سلاحا ذا حدين . ويجب التنبه إلى مصادر الخطر وتجنبها بوضع الضوابط الأخلاقية والقانونية التي تضمن عدم إساءة الاستخدام .

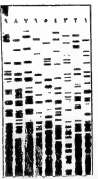
ولهذا أصدرت الولاوات المتحدة الأمريكية قانونا وافق عليه الكونجرس عام ١٩٩٤ ( قانون السرية الوراثية ) يضمن مرية معلومات الحمص النووى (DNA) الخاصة بأى فرد ، ولضعا في الاعتبار أن إلتحة هذه المعلومات لشركات التأمين على الحياة أو لمكان العمل قد تُظهر أن الفرد مثلا سيصاب بتصلب مبكر في الشرابين أو مرض الزهايمر أو مرض هنتنجتون ، أو أى من الأمراض التي لا تظهر إلا بعد بلوغ سن الأربعين . وبهذا منتكون هذه المعلومات حجر عثرة في مبيل تمتع الفرد بأى مزايا قد تتاح لغيره من أصحاب و المبينات ، السليمة ، مما يحدث تقرقة في التعامل مع الأفراد ، بدون ننب القرفوه . وفي هذا يصدق قول أبي العلاء المعرى و هذا جناه أبي على ، وما ما يتعارض مع الأخلاقيات السليمة المجتمع .

وقد كان قانون و المدرية الورائية ، هو أول قانون تقترحه اللجنة المعنية بالجوانب الأخلاقية والقانونية والاجتماعية التابعة امشروع خريطة جينات الانسان في ديسمبر 199٤ ، وتم إنخاله ضمن قوانين ا ولايات أمريكية . ويمكن استخدام هذا القانون كمرجع للجمعيات العلمية المتصلة بالموضوع . وينص هذا القانون على حماية العطومات الطبية ، وأنه يجب العصول على موافقة واضحة من الفرد الذي تؤخذ منه عينات بم أو أي أنمجة أخرى لدراسة للحمض النووى . ونتائج هذه الدراسات لا يصرح بتداولها إلا بعد موافقة كتابية من الفرد الذي من حقه أيضا أن يقرر ما إذا كان سيتم الاحتفاظ بمائته الورائية في المعمل الذي تدرس به أو يتم إتلافها - ولا يجوز أيضا إجراء أي أبحاث على الماذة الورائية إلا بعد موافقة صاحب العينة على ذلك . وهذا أباطبع يشمل عدم إتلحة معلومات البصمة الوراثية لهذه العينة والتي يمكن أن تستعمل في المنازعات القضائية للتعرف على صاحب العينة . حيث إنه تستعمل حاليا بصمة الأصابع المعتادة .

#### نظرة مستقبلية:

بالرغم من أن ما يزيد على ٤٠٠٠ جين قد تم وضعها على خريطة كروموسومات الإنسان ، بما فيها حوالى ٨٠٠ جين يؤدى إلى أمراض وراثية ، فإنه لا يزال أمام العلماء عشرات الآلاف من الجينات التي لم تحدد مواقعها بعد . وكذلك يتعين تحديد مواقع آلاف من الأمراض الوراثية الأخرى المعروفة الآن بالإضافة إلى التي سيتم التعرف عليها في المستقبل . ولكن هل معرفة مواقع الجينات على الكروموسومات هي كل شيء ؟

بالطبع .. لا . إذ أنه من المملم به أن نهاية كل مرحلة بحثية تعتبر البداية لمراحل أخرى متعددة . لذلك يلى تحديد مواقع الجينات معرفة الوظائف الكاملة لها ، والملاقة بين بعضها البعض ، وعلاقتها بالأمراض الوراثية – ليس فقط الأمراض وحيدة الجينات ولكن أيضا متعددة الجينات – أو الجينات التى تحدد الاستعداد للإصابة بأمراض معينة مثل الأمراض النفسية



شكل ( ۱۱ ): ويصمة و الحمض النووي (DNA) في ٩ أفراد مختلفين و وتظهر في الصورة اختلافات في ترتيب الخطوط العرضية من فرد لاخر ، حيث تمثل كل د دارة طواية و فردا مختلفا بيصمة مميزة ، والصورة تمثل نتابع مكونات الـ DNA يعد قطعها بالزيمات وفصلها كهريانيا على جيلاتين وتصويرها بكاميرا بولارويد .

والسرطان ، قبل حدوث هذه الأمراض ، وكذلك الذي تحدد الصفات الطبيعية كالذكاء والطول والوزن ولون البشرة ولون العينين ، وأهم من ذلك كله العلاج بالجينات للأمراض الورائية .

ومن التطبيقات المهمة في المعنقبل استخدام القرص المدموج المحقوى على تركيب الحصض النووى - أو التركيب الجيني للفرد - قبل الزواج ، وهذا ومضاهاته بتركيب الحمض النووى للطرف الآخر الذي سيقترن به . وهذا هو الفحص الوراشي المثالي قبل الزواج ، حيث يمكن بواسطته التعرف على الجينات المرضية التي يحملها كل من المقبلين على الزواج بما يضمن تجنب ولادة أطفال معافين لأساب وراثية . ويتم ذلك بعدة طرق مثل انتقاء البويضة

والحيوان الذكرى السليمين قبل إخصابهما في أنبوبة الاختبار (طفل الاثابيب) ، أو عمل عينة من أول خلايا للجنين بعد انقسامها وقبل إدخالها في رحم الأم . وجدير بالذكر أن هذه الطرق بدأ بأخذ بها بالفعل حاليا عدد كبير من المراكز المتخصصة في هذا المجال . كما يجرى حاليا أخذ عينة من الجنين في الأسابيع الأولى من الحمل لدراسة الخلايا الهدبية للمشيمة أو بعد ذلك في الأسبوع السادس عشر من الحمل لدراسة تركيب الحمض الذووى في عينة من السائل الأمنيومي . وتشمل التحاليل الحالية جينات مرضية محدودة يكون معروفا من قبل أن الوالدين فعلا يحملانها ، أو أن هناك احتمالات كبيرة لحملهما لها . وتكاليف هذه التحاليل باهظة ، ولكن الأمل معقود في المستقبل أن نصبح متاحة الجميع وبأسعار تناسب ميكان العالم الثالث الذين هم في أشد الحاجة للاستفادة من هذه التكنولوجيا ، بما يمكن معه الإقلال من الإعاقة نتيجة لأسباب وراثية أو التخلص منها كلية .

وهناك اقتراح نضعه تحت الدراسة ، وهو إعداد قرص مدموج آخر ( ملف صحى وراش ) يحمله كل فرد ويبدأ منذ اللحظة التي يتم فيها التأكد من العمل ليسجل فيه الوائدان جميع العوامل البيئية التي تعرض لها الجنين طوال فترة الحمل مثل إصابة الأم بأى مرض ، تعاطيها لدواء معين ، تعرضها لأى أشعة ، نوعية التغذية ، تعرضها للتدخين ، حالتها النفسية ... الغ ، ويستمر تسجيل كل ما يعر به الطفل بعد ولائته ، وتتم متابعة صحة كل فرد بالاطلاع على القرصين المدموجين – قرص الوراثة ، وقرص البيئة ، وبذلك تتاح دراسة جميع العوامل البيئية والوراثية التي تؤثر على نمو الفرد وصحته الجمدية والعقلية في مختلف مراحل عمره ، وهذه الدراسة المستقبلية معوف تزيح المستار عن كثير من الأسرار التي مازلنا لا نعرفها عن الصحة والمعددة .

## المراجع

ا - فيلاب فروسارد ، الهندسة الوراثية وأمراض الإنسان : الوراثة العديثة ومستقبل . ( ١٩٩٤ ) . ( ١٩٩٤ ) . الشرية ، نرجمة د . أجمد مستجير ( مركز النشر لجامعة القاهرة ، ١٩٩٤ ) . ( Proceedings of the XXIV th CIOMS Round Table Conference, Geneva, 1991. Connor, J.M. and Ferguson - Smith, M.A., Essential Medical Genetics, - ٣

| Blackwell Scientific Publications (Oxford, 1993).   |
|---|
| Francis Collins and David Galas, «A new Five Year Plan for the U.S. Human –   |
| Genetic Engineering and Biotechnology Monitor, Vol 1, No. 3, 1994.  |
| Genetics, Ethics and Human Values, Declaration of Inuyama - CIOMS (Council - 7 for International Organization on Medical Sciences), 1991.   |
| Herskowitz, I.H., Genetics, Little Brown and Company, USA, Boston, - V Toronto, 1962.   |
| Human Gene Mapping, Genetic Screening and Gene Therapy.   |
| Human Genome News: Sponsored by the U.S. Department of Energy and - 4 the National Institute of Health, Vol. 6, No. 6, March - April, 1995. |
| Philippe Frossard, The Lottery of Life, 1991.   |
| McKusick, V.A., Human Genetics: Foundation of Modern Genetics Series, - 11<br>Prentice - Hall, USA, 1969.                                   |
| Mueller, R.F. and Young, I.D., Emery's Elements of Medical Genetics, Churchill - \ \Y Livingstone, London, 1995.                            |
| Temtamy, S.A. and McKusick, V.A. The Genetics of Hand Malformations, - 17 The Alan R. Liss Co., New York, USA, 1978.                        |

رقم الايناع ٣٥٨ / ٩٦

ما هي الوراثة البشرية وما هي قوانينها ؟ كيف تنتقل الصفات الطبيعية والأسراض بالوراثة من جيل لآخر ؟ ما الوسائل المتبعة في اكتشاف الأمراض الوراثية في الجنين وحديثي الولادة ؟ ما هي الوصايا العشر في مجال الوراثة ؟ هل الهندسة الوراثية خير خالص أم شر خالص ؟

في هذا الكتاب، تجيب عن هذه الأسئلة وماشابهها ، الدكتورة سامية التمنامي أستاذ ورنيس قسم الوراثة البشرية ، ومؤسس هذا القسم ، بالمركز القومي للبحوث . والمؤلفة هي الكتوراه في هذا التخصص من جامعة جونز هويكنز ، وصاحبة أول مرجع عالمي عن وراثة تشوهات اليد ، وهي عضو هيئة تحرير مجلتين في الوراثة ، وشاركت ورأست عدة مؤتمرات دولية في الموضوع .

الناشر

6.5

الت

و



مركز الأهرام للترجمة والنشر مؤسسة الأهرام

التوزيع في الداخل والخارج - وكالة الأهرام للتوزيع ش الجلاء - القاهرة

مطابع الأهرام الشهارية . تذريب . مصر